(化合物 232 の製造)

9-シクロプロピル-2-エチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5 H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.35g)、4-(4-クロフェノキシ)アニリン(1.33g)、p-トルエンスルホン酸ー水和物(触媒量)をトルエン(20ml)に加え、ディーンスターク装置を用いて一晩還流した

炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、淡黄色結晶(0.65g)を得た。

メタノール(75ml)に溶かし、過剰の水素化ホウ素ナトリウムを加え、室温で撹拌した。

水を加え、濃縮し、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、N-[4-(4-クロロフェノキシ)フェニル]-N-(9-シクロプロピル-2-エチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)アミン(化合物232)(0.34g)を無色結晶として得た。

mp.100.5-104 deg C

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 0.46-0.63 (2H, m), 0.77-0.91 (2H, m), 1.33 (3H, t, J = 7.6 Hz), 1.86-2.06 (4H, m), 2.83 (2H, q, J = 7.6 Hz), 2.87-2.94(1H, m), 3.39-3.58 (4H, m), 3.88 (1H, br), 4.43-4.47 (1H, m), 6.44 (2H,d, J = 8.7 Hz), 6.79-6.85 (4H, m), 7.21 (2H, d, J = 8.7 Hz), 8.17 (1H,s).

[0256]

実施例 233

(化合物 233 の製造)

2,9-ジエチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.35g)、2-(フェニルチオ)アニリン(1.3g)、p-トルエンスルホン酸一水和物(触媒量)をトルエン(15ml)に加え、ディーンスターク装置を用いて2週間還流した。

炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

(Production of compound 232)

overnight reflux it did 9 -cyclopropyl -2- ethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.35 g), 4 - (4 -chlorophenoxy) aniline (1.33 g), the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (20 ml), making use of Dean-Stark trap .

Including sodium bicarbonate water solution, it extracted with ethylacetate.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

solvent was removed, residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane),pale yellow crystal (0.65 g) was acquired.

It melted in methanol (75 ml), it agitated with room temperature including the sodium borohydride * of excess.

Including water, it concentrated, extracted with ethylacetate.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

It removed solvent, it refined residue making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane),N-[4-(4-chlorophenoxy) phenyl]-N- it acquired (9-cyclopropyl-2-ethyl-6, 7, 8, 9-tetrahydro-5H-[pirimido][4 and 5-b] azepine-5-yl) amine (compound 232) (0.34 g) as colorless crystal.

mp.100.5-104deg C

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
0.46 - 0.63 (2 H, m), 0.77 - 0.91 (2 H, m), 1.33 (3 H, t,
J=7.6Hz), 1.86 - 2.06 (4 H, m),2.83 (2 H, q, J=7.6Hz), 2.87
- 2.94 (1 H, m), 3.39 - 3.58 (4 H, m), 3.88 (1 H, br), 4.43 4.47 (1 H, m), 6.44(2 H, d, J=8.7Hz), 6.79 - 6.85 (4 H, m),
7.21 (2 H, d, J=8.7Hz), 8.17 (1 H, s).

[0256]

Working Example 2 33

(Production of compound 233)

2 weeks reflux it did 2 and 9 -diethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.35 g), 2 - (phenylthio) aniline (1.3 g),p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (15 ml), making use of Dean-Stark trap .

Including sodium bicarbonate water solution, it extracted with ethylacetate.

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、無色結晶(0.53g)を得た。

結晶(0.1g)を THF(5ml)に溶かし、窒素雰囲気下、氷冷にて、ボラン—THF 溶液(1M、0.5ml)を滴下した。

水冷、3 時間撹拌後、ボラン—THF 溶液(1M、0.3ml)を滴下し氷冷、1 時間撹拌した。

IN 塩酸を加え撹拌後、IN 水酸化ナトリウム水溶液を加えて、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、N-(2,9-ジエチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)-N-[2-(フェニルチオ)フェニル]アミン(化合物 233)(0.024g)を淡黄色オイルとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.16 (3H, t, J = 7.0 Hz), 1.28 (3H, t, J = 7.5Hz), 1.67-2.0 5 (4H, m), 2.72 (2H, q, J = 7.5 Hz), 3.08-3. 17 (1H, m), 3.32-3.40 (1H, m), 3.59 (2H, q, J = 7.0 Hz), 4.57-4.63 (1H, m), 5.12 (1H,d, J = 2.7 Hz), 6.52 (1H, d, J = 7.5 Hz), 6.70 (1H, t, J = 7.5 Hz), 7.03-7.12 (3H, m), 7.18-7.32 (3H, m), 7.50 (1H, d, J = 7.8 Hz), 7.88 (1H, s).

[0257]

実施例 234

(化合物 234 の製造)

2,9-ジエチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5 -b]アゼピン-5-オン(0.2g)、3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(0.6g)、p-トルエンスルホン酸ー水和物(触媒量)をトルエン(7.5ml)に加え、ディーンスターク装置を用いて一晩還流した。

炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、無色オイルを得た。

メタノール(20ml)に溶かし、酢酸(0.1ml)、シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(0.1g)を加え、室温、3

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

solvent was removed, residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane),colorless crystal (0.53 g) was acquired.

crystal (0.1 g) was melted in THF (5 ml), under nitrogen atmosphere , with the ice cooling , borane *THF solution (1 M, 0.5ml) was dripped.

After ice cooling, 3 hours agitating, it dripped borane *THF solution (1 M, 0.3ml) and ice cooling, 1 hour agitated.

After agitating, solvent was removed including 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid including 1 Nhydrochloric acid.

It refined residue making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), N- (2 and 9 -diethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) -N-itacquired [2 - (phenylthio) phenyl] amine (compound 233) (0.024 g) as pale yellow oyl .

¹H-nmi (300 MHz, CDCl₃);de
1.16 (3 H, t, J=7.0Hz), 1.28 (3 H, t, J=7.5Hz), 1.67 - 2.05 (4
H, m), 2.72 (2 H, q, J=7.5Hz), 3.08 - 3.17(1 H, m), 3.32 3.40 (1 H, m), 3.59 (2 H, q, J=7.0Hz), 4.57 - 4.63 (1 H, m),
5.12 (1 H, d, J=2.7Hz), 6.52 (1 H, d, J=7.5Hz), 6.70(1 H, t,
J=7.5Hz), 7.03 - 7.12 (3 H, m), 7.18 - 7.32 (3 H, m), 7.50 (1
H, d, J=7.8Hz), 7.88 (1 H, s).

[0257]

Working Example 2 34

(Production of compound 234)

overnight reflux it did 2 and 9 -diethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.2 g), 3 - (3 -chlorophenoxy) aniline (0.6 g), p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (7.5 ml), making use of Dean-Stark trap .

Including sodium bicarbonate water solution , it extracted with ethylacetate .

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

solvent was removed, residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane),colorless oyl was acquired.

It melted in methanol (20 ml), room temperature, 3 hours it agitated acetic acid (0.1 ml), including cyano tri hydro sodium

時間撹拌した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-(2,9-ジエチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)アミン(化合物 234)(0.21g)を淡黄色結晶として得た。

mp.77-79 deg C

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.18-1.31 (6H, m), 1.91-2.08 (4H, m), 2.74 (2H, q, J = 7.6 Hz), 3.29-3.37 (1H, m), 3.55-3.68 (3H, m), 4.08 (1H, br), 4.60-4.66 (1H, m), 6.17-6.19 (1H, m), 6.29-6.33 (2H, m), 6.83-6.87 (1H, m), 6.99-7.04 (2H, m), 7.08 (1H, t, J = 8.1 Hz), 7.20 (1H, t, J= 8.1 Hz), 8.06 (1H, s).

[0258]

実施例 235

(化合物 235 の製造)

2,9-ジエチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.2g)、3-[(4-クロロフェニル)チオ]アニリン(0.65g)、p-トルエンスルホン酸ー水和物(触媒量)をトルエン(7.5ml)に加え、ディーンスターク装置を用いて一晩還流した。

炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、褐色オイルを得た。

メタノール(20ml)に溶かし、酢酸(0.1ml)、シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(0.1g)を加え、室温、3時間撹拌した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、N-[3-[(4-クロロフェニル)チオ]フェニル]-N-(2,9-ジエチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)アミン(化合物 235)(0.

borate (0.1 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate water solution.

2003-11-11

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

It removed solvent , N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- it acquired (2 and 9 -diethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) amine (compound 234)(0.21 g) as pale yellow crystal .

mp.77-79deg C

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.18 - 1.31 (6 H, m), 1.91 - 2.08 (4 H, m), 2.74 (2 H, q,
J=7.6Hz), 3.29 - 3.37 (1 H, m),3.55 - 3.68 (3 H, m), 4.08 (1
H, br), 4.60 - 4.66 (1 H, m), 6.17 - 6.19 (1 H, m), 6.29 6.33(2 H, m), 6.83 - 6.87 (1 H, m), 6.99 - 7.04 (2 H, m),
7.08 (1 H, t, J=8.1Hz), 7.20 (1 H, t, J=8.1Hz), 8.06 (1 H, s).

[0258]

Working Example 2 35

(Production of compound 235)

overnight reflux it did 2 and 9 -diethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.2 g), 3 - [(4 -chlorophenyl) thio] aniline (0.65 g), p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (7.5 ml), making use of Dean-Stark trap .

Including sodium bicarbonate water solution, it extracted with ethylacetate.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

solvent was removed, residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane),brown oyl was acquired.

It melted in methanol (20 ml), room temperature, 3 hours it agitated acetic acid (0.1 ml), including cyano tri hydro sodium borate (0.1 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate water solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

It removed solvent, it refined residue making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane),N-[3-[(4-chlorophenyl) thio]phenyl]-N-it acquired (2 and 9-diethyl-6, 7, 8, 9-tetrahydro-5H-[pirimido][4 and 5-b] azepine-5-yl)

3g)を淡褐色オイルとして得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.22-1.33 (6H, m), 1.88-2.08 (4H, m), 2.74 (2H, q, J = 7.5 Hz), 3.26-3.38 (1H, m), 3.52-3.70 (3H, m), 3.97 (1H, br), 4.60 (1H, br), 6.39-6.47 (2H, m), 6.62-6.67 (1H, m), 7.03-7.11 (1H, m), 7.12-7.27 (4H, m), 8.02 (1H, s).

[0259]

実施例 236

(化合物 236 の製造)

9-シクロプロピル-2-エチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5 H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.2g)、3-(3-0ロロフェノキシ)アニリン(0.6g)、p-トルエンスルホン酸ー水和物(触媒量)をトルエン(10ml)に加え、ディーンスターク装置を用いて一晩還流した。

炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、黄色オイルを得た。

メタノール(25ml)に溶かし、酢酸(0.1ml)、シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(0.1g)を加え、室温、2時間撹拌した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-(9-シクロプロピル-2-エチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)アミン(化合物236)(0.29g)を淡黄色オイルとして得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.42-0.60 (2H, m), 0.76-0.88 (2H, m), 1.33 (3H, t, J = 7.5 Hz), 1.84-1.96 (4H, m), 2.77-2.91 (3H, m), 3.34-3.51 (2H, m), 4.13 (1H, br), 4.44 (1H, br), 6.09-6.11 (1H, m), 6.22-6.33 (2H, m), 6.80-6.86 (1H, m), 6.96-7.24 (4H, m), 8.14 (1H, s).

[0260]

実施例 237

amine (compound 235) (0.3 g) as light brown oyl.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
1.22 - 1.33 (6 H, m), 1.88 - 2.08 (4 H, m), 2.74 (2 H, q,
J=7.5Hz), 3.26 - 3.38 (1 H, m),3.52 - 3.70 (3 H, m), 3.97 (1
H, br), 4.60 (1 H, br), 6.39 - 6.47 (2 H, m), 6.62 - 6.67 (1 H,
m), 7.03- 7.11 (1 H, m), 7.12 - 7.27 (4 H, m), 8.02 (1 H, s).

[0259]

Working Example 2 36

(Production of compound 236)

overnight reflux it did 9 -cyclopropyl -2- ethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.2 g), 3 - (3 -chlorophenoxy) aniline (0.6 g), the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (10 ml), making use of Dean-Stark trap.

Including sodium bicarbonate water solution , it extracted with ethylacetate .

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

solvent was removed, residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane),yellow oyl was acquired.

It melted in methanol (25 ml), room temperature, 2 hours it agitated acetic acid (0.1 ml), including cyano tri hydro sodium borate (0.1 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate water solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate .

It removed solvent, it refined residue making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane),N-[3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-N- it acquired (9-cyclopropyl-2-ethyl-6, 7, 8, 9-tetrahydro-5H-[pirimido][4 and 5-b] azepine-5-yl) amine (compound 236) (0.29 g) as pale yellow oyl.

¹H-nnr (200 MHz , CDCl₃);de
0.42 - 0.60 (2 H, m), 0.76 - 0.88 (2 H, m), 1.33 (3 H, t,
J=7.5Hz), 1.84 - 1.96 (4 H, m),2.77 - 2.91 (3 H, m), 3.34 3.51 (2 H, m), 4.13 (1 H, br), 4.44 (1 H, br), 6.09 - 6.11 (1
H, m), 6.22- 6.33 (2 H, m), 6.80 - 6.86 (1 H, m), 6.96 - 7.24
(4 H, m), 8.14 (1 H, s).

[0260]

Working Example 2 37

(化合物 237 の製造)

9-シクロプロピル-2-エチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5 H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.2g)、2-(フェニルチオ)アニリン(0.52g)、p-トルエンスルホン酸一水和物(触媒量)をトルエン(10ml)に加え、ディーンスターク装置を用いて1週間還流した。

炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、淡黄色オイルを得た。

メタノール(25ml)に溶かし、酢酸(0.1ml)、シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(0.1g)を加え、室温、 一晩撹拌した。

酢酸(0.1ml)、シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム (0.1g)を追加し、室温、一晩撹拌した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去し、N-(9-シクロプロピル-2-エチル-6, 7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)-N-[2-(フェニルチオ)フェニル]アミン(化合物 237)(0.17g)を黄色オイルとして得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.45-0.56 (2H, m), 0.72-0.84 (2H, m), 1.31 (3H, t, J = 7.5 Hz), 1.66-1.96 (4H, m), 2.75-2.89 (3H, m), 3.28-3.35 (2H, m), 4.44-4.52 (1H, m), 5.25 (1H, d, J = 7.4 Hz), 6.45 (1H, d, J = 8.0 Hz), 6.68 (1H, dt, J = 1.2, 7.5 Hz), 7.01-7.28 (6H, m), 7.48 (1H, dd, J = 1.4, 7.8 Hz), 7.9 (1H, s).

[0261]

実施例 238

(化合物 238 の製造)

9-シクロプロピル-2-エトキシ-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.15g)、4-(4-クロロフェノキシ)アニリン(0.4g)、p-トルエンスルホン酸ー水和物(触媒量)をトルエン(20m)に加え、ディーンスターク装置を用いて一晩還流した。

炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

(Production of compound 237)

1 week reflux it did 9 -cyclopropyl -2- ethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.2 g), 2 - (phenylthio) aniline (0.52 g), the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (10 ml), making use of Dean-Stark trap.

Including sodium bicarbonate water solution, it extracted with ethylacetate.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

solvent was removed, residue was refined making use of basic [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), pale yellow oyl was acquired.

It melted in methanol (25 ml), room temperature, overnight it agitated acetic acid (0.1 ml), including cyano tri hydro sodium borate (0.1 g).

acetic acid (0.1 ml), it added cyano tri hydro sodium borate (0.1 g), room temperature, overnight agitated.

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate water solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

It removed solvent, N- (9 -cyclopropyl -2- ethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) -N- it acquired [2 - (phenylthio) phenyl] amine (compound 237)(0.17 g) as yellow oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
0.45 - 0.56 (2 H, m), 0.72 - 0.84 (2 H, m), 1.31 (3 H, t,
J=7.5Hz), 1.66 - 1.96 (4 H, m),2.75 - 2.89 (3 H, m), 3.28 3.35 (2 H, m), 4.44 - 4.52 (1 H, m), 5.25 (1 H, d, J=7.4Hz),
6.45 (1 H, d, J=8.0Hz), 6.68(1 H, dt, J=1.2, 7.5Hz), 7.01 7.28 (6 H, m), 7.48 (1 H, dd, J=1.4, 7.8Hz), 7.99 (1 H, s).

[0261]

Working Example 2 38

(Production of compound 238)

overnight reflux it did 9 -cyclopropyl -2- ethoxy -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.15 g), 4 - (4 -chlorophenoxy) aniline (0.4 g), the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (20 ml), making use of Dean-Stark trap .

Including sodium bicarbonate water solution , it extracted with ethylacetate .

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、無色結晶を得た。

メタノール(50ml)に溶かし、酢酸(0.03ml)、シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(0.14g)を加え、室温、2 時間撹拌した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去し、N-[4-(4-クロロフェノキシ)フェニル]-N-(9-シクロプロピル-2-エトキシ-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)アミン(化合物 238)(0.14g)を無色オイルとして得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.50-0.64 (2H, m), 0.76-0.98 (2H, m), 1.41 (3H, t, J = 7.1 Hz), 1.83-2.06 (4H, m), 2.88-2.95 (1H, m), 3.42-3.58 (2H, m), 3.89 (1H, br), 4.32-4.44 (3H, m), 6.45 (2H, d, J = 8.7 Hz), 6.80-6.86 (4H, m), 7.21 (2H, d, J = 9.3 Hz), 8.01 (1H, s).

[0262]

実施例 239

(化合物 239 の製造)

9-シクロプロピル-2-エチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5 H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.12g)、4-(4-テトラヒドロピラニルチオ)アニリン(0.22g)、p-トルエンスルホン酸一水和物(触媒量)をトルエン(15m1)に加え、ディーンスターク装置を用いて一晩還流した。

炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、無色オイルを得た。

メタノール(20ml)に溶かし、酢酸(0.06ml)、シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(0.07g)を加え、室温、 一晩撹拌した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

solvent was removed, residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane),colorless crystal was acquired.

It melted in methanol (50 ml), room temperature, 2 hours it agitated acetic acid (0.03 ml), including cyano tri hydro sodium borate (0.14 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate water solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

It removed solvent, N- [4 - (4 -chlorophenoxy) phenyl] -N- it acquired (9 -cyclopropyl -2- ethoxy -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) amine (compound 238) (0.14 g) as colorless oyl.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
0.50 - 0.64 (2 H, m), 0.76 - 0.98 (2 H, m), 1.41 (3 H, t,
J=7.1Hz), 1.83 - 2.06 (4 H, m),2.88 - 2.95 (1 H, m), 3.42 3.58 (2 H, m), 3.89 (1 H, br), 4.32 - 4.44 (3 H, m), 6.45 (2
H, d, J=8.7Hz), 6.80- 6.86 (4 H, m), 7.21 (2 H, d, J=9.3Hz),
8.01 (1 H, s).

[0262]

Working Example 2 39

(Production of compound 239)

overnight reflux it did 9 -cyclopropyl -2- ethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.12 g), 4 - (4 -tetrahydropyranyl thio) aniline (0.22 g), the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (15 ml), making use of Dean-Stark trap .

Including sodium bicarbonate water solution , it extracted with ethylacetate .

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

solvent was removed, residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane),colorless oyl was acquired.

It melted in methanol (20 ml), room temperature , overnight it agitated acetic acid (0.06 ml),including cyano tri hydro sodium borate (0.07 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate water solution.

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去し、 $N-[4-(4-\tau-\tau)]$ にない。 $N-[4-(4-\tau-\tau)]$ にない。 $N-[4-(4-\tau)]$ にない。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 0.46-0.64 (2H, m), 0.76-0.91 (2H, m), 1.32 (3H, t, J = 7.5 Hz), 1.53-1.66 (2H, m), 1.80-2.05 (6H, m), 2.82 (2H, q, J = 7.5 Hz), 2.86-3.02 (2H, m), 3.33-3.59 (4H, m), 3.91-3.98 (2H, m), 4.06(1 H, d, J = 6.3 Hz), 4.48 (1H, br), 6.40 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.25 (2H,d, J = 8.7 Hz), 8.1 3 (1H, s).

[0263]

実施例 240

(化合物 240 の製造)

2,9-ジエチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.15g)、3-(4-カルバモイルフェノキシ)アニリン(0.5g)、p-トルエンスルホン酸ー水和物(触媒量)をトルエン(100ml)に加え、ディーンスターク装置を用いて2週間還流した。

炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、無色結晶を得た。

メタノール(50ml)に溶かし、酢酸(0.02ml)、シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(0.03g)を加え、室温、一晩撹拌した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去し、N-[3-(4-カルバモイルフェノキシ)フェニル]-N-(2,9-ジエチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)アミン(化合物240)(0.14g)を無色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.16-1.32 (6H, m), 1.95-2.11 (4H, m), 2.73 (2H, q, J = 7.5 Hz), 3.28-3.40 (1H, m), 3.54-3.69 (3H, m), 4.04 (1H, br), 4.62 (1H, br), 5.95 (2H, br), 6.19-6.21 (1H, m), 6.33 (1H, d, J = 2.2 Hz),

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

It removed solvent, N- [4 - (4 -tetrahydropyranyl thio) phenyl] -N- it acquired (9 -cyclopropyl -2- ethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) amine (compound 239)(0.1 g) as pale yellow oyl.

¹H-nmr (300 MHz , CDCl₃);de
0.46 - 0.64 (2 H, m), 0.76 - 0.91 (2 H, m), 1.32 (3 H, t,
J=7.5Hz), 1.53 - 1.66 (2 H, m),1.80 - 2.05 (6 H, m), 2.82 (2
H, q, J=7.5Hz), 2.86 - 3.02 (2 H, m), 3.33 - 3.59 (4 H, m),
3.91 - 3.98(2 H, m), 4.06 (1 H, d, J=6.3Hz), 4.48 (1 H, br),
6.40 (2 H, d, J=8.7Hz), 7.25 (2 H, d, J=8.7Hz), 8.13 (1 H, s).

[0263]

Working Example 2 40

(Production of compound 240)

2 weeks reflux it did 2 and 9 -diethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.15 g), 3 - (4 -carbamoyl phenoxy) aniline (0.5 g),p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (100 ml), making use of Dean-Stark trap.

Including sodium bicarbonate water solution, it extracted with ethylacetate.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

solvent was removed, residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane),colorless crystal was acquired.

It melted in methanol (50 ml), room temperature, overnight it agitated acetic acid (0.02 ml),including cyano tri hydro sodium borate (0.03 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate water solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

It removed solvent, N- [3 - (4 -carbamoyl phenoxy) phenyl] -N- it acquired (2 and 9 -diethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H-[pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) amine (compound 240)(0.14 g) as colorless amorphous.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.16 - 1.32 (6 H, m), 1.95 - 2.11 (4 H, m), 2.73 (2 H, q,
J=7.5Hz), 3.28 - 3.40 (1 H, m), 3.54 - 3.69 (3 H, m), 4.04 (1
H, br), 4.62 (1 H, br), 5.95 (2 H, br), 6.19 - 6.21 (1 H, m),
6.33 (1 H, d, J=2.2Hz), 6.37 (1 H, d, J=2.2Hz), 6.97 (2 H, d,

6.37 (1H, d, J = 2.2 Hz), 6.97 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.11 (1H, t, J = 8.0 Hz), 7.77 (2 H, d, J= 8.8 Hz), 8.04 (1H, s).

[0264]

実施例 241

(化合物 241 の製造)

2,9-ジエチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5 -b]アゼピン-5-オン(0.15g)、3-アミノベンジルアルコール(0.25g)、p-トルエンスルホン酸ー水和物(触媒量)をトルエン(15ml)に加え、ディーンスターク装置を用いて一晩還流した。

炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、無色オイルを得た。

メタノール(20ml)に溶かし、酢酸(0.02ml)、シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(0.03g)を加え、室温、3 時間撹拌した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去し、N-[3-(ヒドロキシメチル)フェニル] -N-(2,9-ジエチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド [4,5-b]アゼピン-5-イル)アミン(化合物 241)(0.11 g)を無色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.20-1.35 (6H, m), 1.94-2.10 (4H, m), 2.74 (2H, q, J = 7.5 Hz), 3.34-3.43 (1H, m), 3.55-3.71 (3H, m), 3.88 (1H, d, J = 6.3 Hz), 4.59 (2H, s), 4.67-4.70 (1H, m), 6.45-6.49 (1H, m), 6.59 (1H, s), 6.69 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.13 (1H, t, J = 7.7 Hz), 8.07 (1H, s).

[0265]

実施例 242

(化合物 242 の製造)

2,9-ジエチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.15g)、3-(4-シアノフェノキシ)アニリン(0.3g)、p-トルエンスルホン酸ー水和物(触媒量)をトルエン(20ml)に加え、ディーンスターク装置を用いて2週間還流した。

J=8.8Hz), 7.11 (1 H, t, J=8.0Hz), 7.77 (2 H, d, J=8.8Hz), 8.04 (1 H, s).

[0264]

Working Example 2 41

(Production of compound 241)

overnight reflux it did 2 and 9 -diethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.15 g), 3 -amino benzyl alcohol (0.25 g), the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (15 ml), making use of Dean-Stark trap.

Including sodium bicarbonate water solution, it extracted with ethylacetate.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate .

solvent was removed, residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane),colorless oyl was acquired.

It melted in methanol (20 ml), room temperature, 3 hours it agitated acetic acid (0.02 ml), including cyano tri hydro sodium borate (0.03 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate water solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate .

It removed solvent , N- [3 - (hydroxymethyl) phenyl] -N- it acquired (2 and 9 -diethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) amine (compound 241)(0.11 g) as colorless amorphous .

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.20 - 1.35 (6 H, m), 1.94 - 2.10 (4 H, m), 2.74 (2 H, q,
J=7.5Hz), 3.34 - 3.43 (1 H, m),3.55 - 3.71 (3 H, m), 3.88 (1
H, d, J=6.3Hz), 4.59 (2 H, s), 4.67 - 4.70 (1 H, m), 6.45 6.49 (1 H, m), 6.59(1 H, s), 6.69 (1 H, d, J=8.1Hz), 7.13 (1
H, t, J=7.7Hz), 8.07 (1 H, s).

[0265]

Working Example 2 42

(Production of compound 242)

2 weeks reflux it did 2 and 9 -diethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.15 g), 3 - (4 -cyano phenoxy) aniline (0.3 g),p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (20 ml), making use of Dean-Stark trap .

炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、無色オイルを得た。

メタノール(20ml)に溶かし、酢酸(0.02ml)、シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(0.03g)を加え、室温、 一晩撹拌した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去し、N-[3-(4-シアノフェノキシ)フェニル]-N-(2,9-ジエチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)アミン(化合物 242)(0.06g)を無色オイルとして得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCI₃) δ 1.17-1.35 (6H, m), 1.95-2.09 (4H, m), 2.74 (2H, q, J = 7.6 Hz), 3.30-3.40 (1H, m), 3.57-3.70 (3H, m), 4.00 (1H, br), 4.63 (1H, br), 6.18-6.20 (1H, m), 6.33-6.41 (2H, m), 6.98 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.14 (1H, t, J = 8.1 Hz), 7.57 (2H, d, J = 8.8 Hz), 8.05 (1H, s).

[0266]

実施例 243

(化合物 243 の製造)

2,9-ジエチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.3g)、p-アミノベンゾニトリル(0.48g)、p-トルエンスルホン酸ー水和物(触媒量)をトルエン(20ml)に加え、ディーンスターク装置を用いて4日間還流した。

炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、淡黄色結晶(0.16g)を得た。

結晶(0.12g)、トリメチルスタニルアジド(0.36g)を トルエン(20ml)中、一晩還流した。

酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水 で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥 Including sodium bicarbonate water solution, it extracted with ethylacetate.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

solvent was removed, residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane),colorless oyl was acquired.

It melted in methanol (20 ml), room temperature , overnight it agitated acetic acid (0.02 ml),including cyano tri hydro sodium borate (0.03 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate water solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

It removed solvent, N-[3 - (4 -cyano phenoxy) phenyl] -N-it acquired (2 and 9 -diethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H-[pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) amine (compound 242)(0.06 g) as colorless oyl.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
1.17 - 1.35 (6 H, m), 1.95 - 2.09 (4 H, m), 2.74 (2 H, q,
J=7.6Hz), 3.30 - 3.40 (1 H, m),3.57 - 3.70 (3 H, m), 4.00 (1
H, br), 4.63 (1 H, br), 6.18 - 6.20 (1 H, m), 6.33 - 6.41 (2 H,
m), 6.98(2 H, d, J=8.8Hz), 7.14 (1 H, t, J=8.1Hz), 7.57 (2 H,
d, J=8.8Hz), 8.05 (1 H, s).

[0266]

Working Example 2 43

(Production of compound 243)

4 day reflux it did 2 and 9 -diethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H-[pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.3 g), p- amino benzonitrile (0.48 g), the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (20 ml), making use of Dean-Stark trap.

Including sodium bicarbonate water solution, it extracted with ethylacetate.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate .

solvent was removed, residue was refined making use of basic [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), pale yellow crystal (0.16 g) was acquired.

crystal (0.12 g), trimethyl stannyl azido (0.36 g) was done in toluene (20 ml), overnight reflux .

It extracted with ethylacetate, after washing, it dried organic layer withwater and saturated saline making use of anhydrous

した。

溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/メタノール)を用いて精製し、淡黄色アモルファスを得た。

メタノール(30ml)に溶かし、酢酸(0.05ml)、シアノ トリヒドロホウ酸ナトリウム(0.05g)を加え、室温、 一晩撹拌した。

溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/メタノール)を用いて精製し、N-(2,9-ジエチル-N-[4-(5-テトラゾリル)フェニル]-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)アミン(化合物 243)(0.03g)を無色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.19-1.29 (6H, m), 2.05-2.25 (4H, m), 2.71-2.82 (2H, m), 3.32-3.39 (1H, m), 3.52-3.63 (1H, m), 3.82-3.89 (2H, m), 4.65-4.75 (1H, m), 6.17 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.39 (1H, s), 7.55 (2H, d, J = 8.8 Hz).

[0267]

実施例 244

(化合物 244 の製造)

2,9-ジエチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.3g)、p-アミノベンゾニトリル(0.48g)、p-トルエンスルホン酸ー水和物(触媒量)をトルエン(20ml)に加え、ディーンスターク装置を用いて4日間還流した。

炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、淡黄色結晶(0.16g)を得た。

結晶(0.06g)をメタノール(10ml)に溶かし、酢酸(0.02ml)、シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(0.03g)を加え、室温、一晩撹拌した。

溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、N-(4-シアノフェニル)-N-(2,9-ジェチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)アミン(化合物 244)(<math>0.04g)を無色オイルとして得た。

magnesium sulfate.

solvent was removed, residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /methanol),pale yellow amorphous was acquired.

It melted in methanol (30 ml), room temperature , overnight it agitated acetic acid (0.05 ml),including cyano tri hydro sodium borate (0.05 g).

It removed solvent, it refined residue making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/methanol), itacquired N- (2 and 9 -diethyl-N- [4 - (5 -tetrazolyl)) phenyl] - 6, 7, 8 and 9 -tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) amine (compound 243) (0.03 g) as colorless amorphous.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.19 - 1.29 (6 H, m), 2.05 - 2.25 (4 H, m), 2.71 - 2.82 (2 H, m), 3.32 -3.39 (1 H, m), 3.52 - 3.63 (1 H, m), 3.82 - 3.89 (2 H, m), 4.65 - 4.75 (1 H, m), 6.17 (2 H, d, J=8.8Hz), 7.39(1 H, s), 7.55 (2 H, d, J=8.8Hz).

[0267]

Working Example 2 44

(Production of compound 244)

4 day reflux it did 2 and 9 -diethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H-[pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.3 g), p- amino benzonitrile (0.48 g), the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (20 ml), making use of Dean-Stark trap .

Including sodium bicarbonate water solution, it extracted with ethylacetate.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate .

solvent was removed, residue was refined making use of basic [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), pale yellow crystal $(0.16~{\rm g}$) was acquired.

It melted crystal (0.06 g) in methanol (10 ml), room temperature , overnight it agitated the acetic acid (0.02 ml), including cyano tri hydro sodium borate (0.03 g).

It removed solvent, it refined residue making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane),N-(4-cyanophenyl)-N-it acquired (2 and 9-diethyl-6, 7, 8, 9-tetrahydro-5H-[pirimido][4 and 5-b] azepine-5-yl) amine (compound 244)(0.04 g) as colorless oyl.

¹H-NMR (300MHz, CDCI₃) δ 1.21-1.31 (6H, m), 1.94-2.14 (4H, m), 2.74 (2H, q, J = 7.5 Hz), 3.31-3.39 (1H, m), 3.60-3.72 (3H, m),4.49 (1H, br), 4.68-4.75 (1H, m), 6.50 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.40 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.97 (1H, s).

[0268]

実施例 245

(化合物 245 の製造)

2,9-ジエチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.1g)、2-[(4-クロロベンジル)チオ]-1,3-ベンゾチアゾール-6-アミン(0.28g)、p-トルエンスルホン酸ー水和物(触媒量)をトルエン(25ml)に加え、ディーンスターク装置を用いて一晩還流した。

炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、黄色オイルを得た。

メタノール(20ml)に溶かし、酢酸(0.05ml)、シアノ トリヒドロホウ酸ナトリウム(0.06g)を加え、室温、 一晩撹拌した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、N-[2-[(4-クロロベンジル)チオ]-1,3-ベンゾチアゾール-6-イル]-N-(2,9-ジエチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)アミン(化合物 245)(0.18g)を淡黄色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.21-1.32 (6H, m), 1.96-2.17 (4H, m), 2.74 (2H, q, J = 7.6 Hz), 3.34-3.42 (1H, m), 3.58-3.75 (3H, m), 4.03 (1H, br), 4.46 (2H, s), 4.66-4.70 (1H, m), 6.68 (1H, dd, J = 2.4, 8.4 Hz), 6.77 (1H, d, J = 2.1 Hz), 7.25-7.28 (2H, m), 7.35 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.65 (1H,d, J = 9.0 Hz), 8.07 (1H, s).

[0269]

¹H-nmr (300 MHz , CDCI₃);de
1.21 - 1.31 (6 H, m), 1.94 - 2.14 (4 H, m), 2.74 (2 H, q,
J=7.5Hz), 3.31 - 3.39 (1 H, m), 3.60 - 3.72 (3 H, m), 4.49 (1
H, br), 4.68 - 4.75 (1 H, m), 6.50 (2 H, d, J=8.7Hz), 7.40 (2
H, d, J=8.7Hz), 7.97 (1 H, s).

[0268]

Working Example 2 45

(Production of compound 245)

overnight reflux it did 2 and 9 -diethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.1 g), 2 - [(4 -chloro benzyl) thio] - 1 and 3-benzothiazole -6-amine (0.28 g), p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (25 ml), making use of the Dean-Stark trap .

Including sodium bicarbonate water solution , it extracted with ethylacetate .

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

solvent was removed, residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane),yellow oyl was acquired.

It melted in methanol (20 ml), room temperature, overnight it agitated acetic acid (0.05 ml),including cyano tri hydro sodium borate (0.06 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate water solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

It removed solvent, it refined residue making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane),N-[2-[(4-chloro benzyl)) thio]-1 and 3-benzothiazole-6-yl]-N- it acquired (2 and 9-diethyl-6, 7, 8, 9-tetrahydro-5H-[pirimido][4 and 5-b] azepine-5-yl) amine (compound 245) (0.18 g) as pale yellow amorphous.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.21 - 1.32 (6 H, m), 1.96 - 2.17 (4 H, m), 2.74 (2 H, q,
J=7.6Hz), 3.34 - 3.42 (1 H, m),3.58 - 3.75 (3 H, m), 4.03 (1
H, br), 4.46 (2 H, s), 4.66 - 4.70 (1 H, m), 6.68 (1 H, dd,
J=2.4, 8.4Hz), 6.77 (1 H, d, J=2.1Hz),7.25 - 7.28 (2 H, m),
7.35 (2 H, d, J=8.4Hz), 7.65 (1 H, d, J=9.0Hz), 8.07 (1 H,
s).

[0269]

実施例 246

(化合物 246 の製造)

2,9-ジエチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.22g)、2-[[4-(ベンジルオキシ)ベンジル]チオ]-1,3-ベンゾチアゾール-6-アミン(0.76g)、p-トルエンスルホン酸一水和物(触媒量)をトルエン(30ml)に加え、ディーンスターク装置を用いて3日間還流した。

炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、黄色オイルを得た。

メタノール(20ml)、ジクロロメタン(30ml)に溶かし、酢酸(0.12ml)、シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(0.2g)を加え、室温、一晩撹拌した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去し、N-[2-[[4-(ベンジルオキシ)ベンジル]チオ]-1,3-ベンゾチアゾール-6-イル]-N-(2,9-ジエチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)アミン(化合物 246)(0.45g)を淡黄色オイルとして得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.20-1.36 (6H, m), 1.94-2.15 (4H, m), 2.74 (2H, q, J = 7.6 Hz), 3.33-3.45 (1H, m), 3.56-3.78 (3H, m), 4.01 (1H, br), 4.47 (2H, s), 4.68 (1H, br), 5.04 (2H, s), 6.68 (1H, dd, J = 2.6, 8.4 Hz), 6.78 (1H, d, J = 2.2 Hz), 6.91 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.31-7.44 (7H, m),7.66 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.07 (1H, s).

[0270]

実施例 247

(化合物 247 の製造)

2,9-ジェチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.1g)、5-アミノ-2-[4-(クロロフェニル)チオ]ピリジン(0.27g)、p-トルエンスルホン酸ー水和物(触媒量)をトルエン(15ml)に加え、ディーンスターク装置を用いて一晩還流した。

炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチル

Working Example 2 46

(Production of compound 246)

3 -day period reflux it did 2 and 9 -diethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.22 g), 2 - [[4 - (benzyloxy) benzyl] thio] - 1 and 3-benzothiazole -6-amine (0.76 g), p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (30 ml), making use of the Dean-Stark trap.

Including sodium bicarbonate water solution , it extracted with ethylacetate .

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate .

solvent was removed, residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane),yellow oyl was acquired.

methanol (20 ml), it melted in dichloromethane (30 ml), room temperature, overnight it agitated the acetic acid (0.12 ml), including cyano tri hydro sodium borate (0.2 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate water solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

It removed solvent, N- [2 - [[4 - (benzyloxy) benzyl] thio] - 1 and 3 -benzothiazole -6-yl] -N- it acquired (2 and 9 -diethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) amine (compound 246)(0.45 g) as pale yellow oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.20 - 1.36 (6 H, m), 1.94 - 2.15 (4 H, m), 2.74 (2 H, q,
J=7.6Hz), 3.33 - 3.45 (1 H, m),3.56 - 3.78 (3 H, m), 4.01 (1
H, br), 4.47 (2 H, s), 4.68 (1 H, br), 5.04 (2 H, s), 6.68 (1 H,
dd, J=2.6, 8.4Hz), 6.78 (1 H, d, J=2.2Hz),6.91 (2 H, d,
J=8.8Hz), 7.31 - 7.44 (7 H, m), 7.66 (1 H, d, J=8.4Hz), 8.07 (1 H, s).

[0270]

Working Example 2 47

(Production of compound 247)

overnight reflux it did 2 and 9 -diethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.1 g), 5 -amino -2- [4 - (chlorophenyl) thio] pyridine (0.27 g), p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (15 ml), making use of the Dean-Stark trap .

Including sodium bicarbonate water solution, it extracted

で抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、黄色オイルを得た。

メタノール(25ml)に溶かし、酢酸(0.05ml)、シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(0.06g)を加え、室温、 一晩撹拌した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去し、N-[2-[4-(クロロフェニル)チオ]ピ リジン-5-イル]-N-(2,9-ジエチル-6,7,8,9-テトラヒ ドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)アミン(化 合物 247)(0.15g)を黄色オイルとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.20-1.34 (6H, m), 1.92-2.13 (4H, m), 2.74 (2H, q, J = 7.6 Hz), 3.31-3.39 (1H, m), 3.57-3.69 (3H, m), 4.09-4.16 (1H, m), 4.59-4.65 (1H, m), 6.70 (1H, dd, J = 3.0, 8.4 Hz), 7.05 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.24-7.33 (4H, m), 7.90 (1H, d, J = 3.0 Hz), 8.01 (1H, s).

[0271]

実施例 248

(化合物 248 の製造)

8-(N-t-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イルメチル)-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(0.9g)、3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(1.7g)、p-トルエンスルホン酸一水和物(触媒量)をトルエン(50ml)に加え、ディーンスターク装置を用いて一晩還流した。

炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、黄色オイルを得た。

メタノール(50ml)に溶かし、酢酸(0.3ml)、シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(0.31g)を加え、室温、1時間撹拌した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加

with ethylacetate.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

solvent was removed, residue was refined making use of basic [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), yellow oyl was acquired.

It melted in methanol (25 ml), room temperature, overnight it agitated acetic acid (0.05 ml), including cyano tri hydro sodium borate (0.06 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate water solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

It removed solvent, N-[2-[4-(chlorophenyl) thio] pyridine -5-yl]-N- it acquired (2 and 9-diethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H-[pirimido][4 and 5-b] azepine -5-yl) amine (compound 247)(0.15 g) as yellow oyl.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.20 - 1.34 (6 H, m), 1.92 - 2.13 (4 H, m), 2.74 (2 H, q,
J=7.6Hz), 3.31 - 3.39 (1 H, m),3.57 - 3.69 (3 H, m), 4.09 4.16 (1 H, m), 4.59 - 4.65 (1 H, m), 6.70 (1 H, dd, J=3.0,
8.4Hz), 7.05 (1 H, d, J=8.4Hz), 7.24- 7.33 (4 H, m), 7.90 (1 H, d, J=3.0Hz), 8.01 (1 H, s).

[0271]

Working Example 2 48

(Production of compound 248)

8 - overnight reflux it did (N- t-butoxycarbonyl jp11 piperidine -4- yl methyl) - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.9 g), 3 - (3 -chlorophenoxy) aniline (1.7 g), p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (50 ml), making use of Dean-Stark trap.

Including sodium bicarbonate water solution, it extracted with ethylacetate.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

solvent was removed, residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane),yellow oyl was acquired.

It melted in methanol (50 ml), room temperature , 1 hour it agitated acetic acid (0.3 ml),including cyano tri hydro sodium borate (0.31 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including

え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去し、黄色 オイルを得た。

酢酸エチル(50ml)に溶かし、3N 塩酸(4ml)を加え、60 deg C、30 分間加熱した。

IN 水酸化ナトリウム水溶液を用いて中和後、濃縮し、ジクロロメタンで抽出した。

有機層を水洗後、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-(4-ピペリジニルメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(化合物 248)(0.55g)を黄色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.26-1.36 (2H, m), 1.63-1.68 (2H, m), 1.87-1.98 (2H, m), 2.05-2.12 (1H, m), 2.46 (3H, s), 2.61 (2H, d t, J = 2.4, 12.0Hz), 2.71 (1H, br), 3.12-3.16 (2H, m), 3.31-3.37 (1H, m), 3.44-3.62 (3H, m), 3.79 (1H, d, J = 6.3 Hz), 4.50 (1H, br), 6.34-6.39 (2H, m), 6.45 (1H, dd, J = 2.1, 7.5 Hz), 6.91 (1H, dd, J = 2.4, 8.1 Hz), 6.99-7.07 (2H,m), 7.12-7.24 (2H, m), 8.03 (1H, s).

[0272]

実施例 249

(化合物 249 の製造)

N-[3-(3-0ロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-(4-ピペリジニルメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(0.1g)、2-クロロ-<math>N,N-ジメチルアセトアミド(0.04ml)、炭酸カリウム(0.09g)、3ウ化ナトリウム(0.03g)を DMF(7ml)中、室温、一晩撹拌した。

溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、2-[4-[[5-[3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ]-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]メチル]-1-ピペリジニル]-N,N-ジメチルアセトアミド(化合物 249)(0.04g)を淡黄色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.33-1.47(2H,

sodium bicarbonate water solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed, yellow oyl was acquired.

It melted in ethylacetate (50 ml), 60 deg C, 30min it heated including 3 Nhydrochloric acid (4 ml).

After neutralizing, it concentrated making use of 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid, extracted with dichloromethane.

It dried organic layer after water wash , making use of anhydrous magnesium sulfate , removed solvent , N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- it acquired [2 -methyl -8- (4 -bipyridinyl methyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (compound 248) (0.55 g) as the yellow amorphous .

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.26 - 1.36 (2 H, m), 1.63 - 1.68 (2 H, m), 1.87 - 1.98 (2 H,
m), 2.05 -2.12 (1 H, m), 2.46 (3 H, s), 2.61 (2 H, dt, J=2.4,
12.0Hz), 2.71 (1 H, br), 3.12 - 3.16 (2 H, m), 3.31 - 3.37 (1
H, m),3.44 - 3.62 (3 H, m), 3.79 (1 H, d, J=6.3Hz), 4.50 (1
H, br), 6.34 - 6.39 (2 H, m), 6.45 (1 H, dd, J=2.1, 7.5Hz),
6.91 (1 H, dd, J=2.4, 8.1Hz),6.99 - 7.07 (2 H, m), 7.12 - 7.24
(2 H, m), 8.03 (1 H, s).

[0272]

Working Example 2 49

(Production of compound 249)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- [2 -methyl -8- (4 -bipyridinyl methyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (0.1 g), 2 -chloro -N, N-dimethylacetamide (0.04 ml), potassium carbonate (0.09 g), the sodium iodide (0.03 g) was agitated in DMF (7 ml), room temperature , overnight .

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including water.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

It refined residue making use of basic [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), 2 - [4 - [[5 - [3 - (3 -chlorophenoxy) anilino] - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] methyl] - 1 -bipyridinyl] -N, N- dimethylacetamide itacquired (compound 249) (0.04 g) as pale yellow amorphous.

¹H-nmr (300 MHz , CDCl₃);de

m), 1.59-1.63 (2H, m), 1.75-1.96 (2H, m), 2. 05-2.11 (3H, m), 2.45 (3H, s), 2.89-2.94 (2H, m), 2.94 (3H, s), 3.08 (3H, s), 3.16 (2H, s), 3.29-3.36 (1H, m), 3.43-3.63 (3H, m), 4.09 (1H, br), 4.49 (1H, br), 6.33-6.39 (2H, m), 6. 45 (1H, dd, J = 1.8, 7.8 Hz), 6.91 (1H, dd, J = 2.7, 8.4 Hz), 7.00-7.07 (2H, m), 7.13-7.2 .7 (2H, m), 8.02 (1H, s).

[0273]

実施例 250

(化合物 250 の製造)

溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-[[1-[2-オキソ-2-(1-ピロリジニル)エチル]-4-ピペリジニル]メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(化合物 250)(0.05g)を淡黄色オイルとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.37-1.49 (2H, m), 1.59-1.63 (2H, m), 1.76-1.99 (4H, m), 2.05-2.13(3H, m), 2.45 (3H, s), 2.94-2.97 (2 H, m), 3.11 (2H, s), 3.30-3.36 (1H,m), 3.43-3.62 (9H, m), 3.80 (1H, br), 4.49 (1H, br), 6.33-6.39 (2H, m),6.45 (1H, dd, J = 1.8, 8.4 Hz), 6.89-6.93 (1H, m), 7.01-7.07 (2H, m), 7. 13-7.27 (2H, m), 8.02 (1H, s).

[0274]

実施例 251

(化合物 251 の製造)

N-[3-(3-010721+5)] N-[3-(3-010721+5)] N-[3-(4-100721+5)] N-[3-

1.33 - 1.47 (2 H, m), 1.59 - 1.63 (2 H, m), 1.75 - 1.96 (2 H, m), 2.05 -2.11 (3 H, m), 2.45 (3 H, s), 2.89 - 2.94 (2 H, m), 2.94 (3 H, s), 3.08 (3 H, s), 3.16 (2 H, s), 3.29 -3.36 (1 H, m), 3.43 - 3.63 (3 H, m), 4.09 (1 H, br), 4.49 (1 H, br), 6.33 - 6.39 (2 H, m), 6.45 (1 H, dd, J=1.8, 7.8Hz),6.91 (1 H, dd, J=2.7, 8.4Hz), 7.00 - 7.07 (2 H, m), 7.13 - 7.27 (2 H, m), 8.02 (1 H, s).

[0273]

Working Example 2 50

(Production of compound 250)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- [2 -methyl -8- (4 -bipyridinyl methyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (0.1 g), 1 - (chloroacetyl) pyrrolidine (0.05 g), potassium carbonate (0.09 g), sodium iodide (0.03 g) was agitated in DMF (7 ml), room temperature , overnight .

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including water.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

It refined residue making use of basic [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane), N-[3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-N- it acquired [2-methyl-8-[[1-[2-oxo-2-(1-pyrrolidinyl)] ethyl]-4-bipyridinyl] methyl]-5, 6, 7 and 8-tetrahydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine-5-yl] amine (compound 250) (0.05 g) as pale yellow oyl.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.37 - 1.49 (2 H, m), 1.59 - 1.63 (2 H, m), 1.76 - 1.99 (4 H,
m), 2.05 -2.13 (3 H, m), 2.45 (3 H, s), 2.94 - 2.97 (2 H, m),
3.11 (2 H, s), 3.30 - 3.36 (1 H, m), 3.43 - 3.62(9 H, m), 3.80
(1 H, br), 4.49 (1 H, br), 6.33 - 6.39 (2 H, m), 6.45 (1 H, dd,
J=1.8, 8.4Hz), 6.89 - 6.93 (1 H, m), 7.01 -7.07 (2 H, m),
7.13 - 7.27 (2 H, m), 8.02 (1 H, s).

[0274]

Working Example 2 51

(Production of compound 251)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- [2 -methyl -8- (4 -bipyridinyl methyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (0.1 g), 4 - (chloroacetyl) morpholine (0.04 g), potassium carbonate (0.09 g), sodium iodide (0.03 g) was agitated in DMF (7 ml), room temperature , overnight .

溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-[[1-(2-オキソ-2-モルホリノエチル)-4-ピペリジニル]メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(化合物 251)(0.08g)を淡黄色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.29-1.45 (2H, m), 1.60-1.67 (2H, m), 1.72-2.11 (3H, m), 2. 46 (3H, s), 2.85-2.90 (2H, m), 3.16 (2H, s), 3.29-3.67 (14H, m), 3.80 (1H, br), 4.49 (1H, br), 6.33-6.47 (3H, m), 6.89-6.94 (1H, m), 7.00-7.28 (4H, m), 8.03 (1H, s).

実施例 252

(化合物 252 の製造)

N-[3-(3-0ロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-3チル-8-(4-ピペリジニルメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(0.05g)、5-(クロロメチル)-1-プロピルイミダゾールー塩酸塩(0.02g)、炭酸カリウム(0.09g)を DMF(5ml)中、室温、一晩撹拌した。

溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 0.95 (3H, t, J = 7.5 Hz), 1.20-1.31 (2H, m), 1.59-1.62 (2 H, m),1.74-1.94 (6H, m), 2.05-2.11 (1H, m), 2.45 (3H, s), 2.82-2.86 (2H, m), 3.29-3.61 (6 H, m), 3.81 (1H, br), 3.94 (2H, t, J = 7.2 Hz), 4.49 (1H, br), 6.33-6.46 (3H, m), 6.85 (1 H, s), 6.89-6.93 (1H, m), 7.00-7.07 (2H, m), 7.13-7.27 (2H, m), 7.45 (1H, s), 8.02 (1H, s).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including water.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

It refined residue making use of basic [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl]-N- it acquired [2 -methyl -8- [[1 - (2 -oxo -2-morpholino ethyl) - 4 -bipyridinyl] methyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (compound 251) (0.08 g) as pale yellow amorphous .

¹H-nmr (300 MHz , CDCl₃);de
1.29 - 1.45 (2 H, m), 1.60 - 1.67 (2 H, m), 1.72 - 2.11 (3 H,
m), 2.46 (3 H, s),2.85 - 2.90 (2 H, m), 3.16 (2 H, s), 3.29 3.67 (14 H, m), 3.80 (1 H, br), 4.49 (1 H, br), 6.33 - 6.47(3
H, m), 6.89 - 6.94 (1 H, m), 7.00 - 7.28 (4 H, m), 8.03 (1 H,
s).

Working Example 2 52

(Production of compound 252)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- [2 -methyl -8- (4 -bipyridinyl methyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (0.05 g), 5 - (chloromethyl) - 1 -propyl imidazole monohydrochloride (0.02 g), potassium carbonate (0.09 g) was agitated in DMF (5 ml), room temperature , overnight .

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including water.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

It refined residue making use of basic [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl]-N- it acquired [2 -methyl -8- [[1 - [(1 -propyl imidazole -5-yl) methyl] piperidine -4- yl] methyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (compound 252) (0.03 g) as pale yellow amorphous .

¹H-nnr (300 MHz, CDCl₃);de
0.95 (3 H, t, J=7.5Hz), 1.20 - 1.31 (2 H, m), 1.59 - 1.62 (2 H,
m), 1.74 - 1.94 (6 H, m),2.05 - 2.11 (1 H, m), 2.45 (3 H, s),
2.82 - 2.86 (2 H, m), 3.29 - 3.61 (6 H, m), 3.81 (1 H, br),
3.94(2 H, t, J=7.2Hz), 4.49 (1 H, br), 6.33 - 6.46 (3 H, m),
6.85 (1 H, s), 6.89 - 6.93 (1 H, m), 7.00 - 7.07 (2 H, m),7.13
- 7.27 (2 H, m), 7.45 (1 H, s), 8.02 (1 H, s).

[0275]

実施例 253

(化合物 253 の製造)

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-(4-ピペリジニルメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(0.08g)、2-ピコリルクロリドー塩酸塩(0.03g)、炭酸カリウム(0.23g)を DMF(7ml)中、室温、一晩撹拌した。

溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-[[1-[(2-ピリジル)メチル]ピペリジン-4-イル]メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(化合物 253)(0.07g)を淡黄色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.39-1.48 (2H, m), 1.59-1.63 (2H, m), 1.78-1.94 (2H, m), 2.01-2.14 (3H, m), 2.45 (3H, s), 2.88-2.95 (2 H, m), 3.30-3.35(1H, m), 3.43-3.61 (3H, m), 3.64 (2H, s), 3.84 (1H, br), 4.48 (1H, br),6.3 3-6.45 (3H, m), 6.90-6.93 (1H, m), 7.00-7.06 (2H, m), 7.13-7.27 (4H,m), 7.40 (1H, d, J = 7.8 Hz), 7.65 (1H, t, J = 7.2 Hz), 8.01 (1 H, s), 8.55 (1H, d, J = 3.9 Hz).

[0276]

実施例 254

(化合物 254 の製造)

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-[[1-[2-オキソ-2-(1-ピロリジニル)エチル]-4-ピペリジニル]メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(0.1g)、無水酢酸(0.11ml)をトルエン(25ml)中、一晩還流した。

溶媒を留去、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-[[1-[2-オキソ-2-(1-ピロリジニル)エチル]-4-ピペリジニル]メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アセトアミド(化合物 254)(0.08g)を淡黄色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.24-1.47 (4H,

[0275]

Working Example 2 53

(Production of compound 253)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- [2 -methyl -8- (4 -bipyridinyl methyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (0.08 g), 2 -picolyl chloride monohydrochloride (0.03 g), potassium carbonate (0.23 g) wasagitated in DMF (7 ml), room temperature , overnight .

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including water.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

It refined residue making use of basic [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl]-N- it acquired [2 -methyl -8- [[1 - [(2 -pyridyl) methyl] piperidine -4- yl] methyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (compound 253) (0.07 g) as pale yellow amorphous .

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.39 - 1.48 (2 H, m), 1.59 - 1.63 (2 H, m), 1.78 - 1.94 (2 H,
m), 2.01 -2.14 (3 H, m), 2.45 (3 H, s), 2.88 - 2.95 (2 H, m),
3.30 - 3.35 (1 H, m), 3.43 - 3.61 (3 H, m), 3.64(2 H, s), 3.84
(1 H, br), 4.48 (1 H, br), 6.33 - 6.45 (3 H, m), 6.90 - 6.93 (1
H, m), 7.00 - 7.06 (2 H, m), 7.13 - 7.27 (4 H, m), 7.40 (1 H,
d, J=7.8Hz), 7.65 (1 H, t, J=7.2Hz), 8.01 (1 H, s) 8.55 (1 H,
d, J=3.9Hz).

[0276]

Working Example 2 54

(Production of compound 254)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- [2 -methyl -8- [[1 - [2 -oxo -2- (1 -pyrrolidinyl) ethyl] - 4 -bipyridinyl] methyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (0.1 g), acetic anhydride (0.11 ml) was done in the toluene (25 ml), overnight reflux.

It removed solvent , it refined residue making use of basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](elution solvent :ethylacetate /hexane), N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- it acquired [2 -methyl -8- [[1 - [2 -oxo -2- (1 -pyrrolidinyl) ethyl] - 4 -bipyridinyl] methyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] acetamide (compound 254) (0.08 g) as pale yellow amorphous .

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de

m), 1.64-2.08 (5H, m), 1.93 (3H, s), 2.43 (3H, s), 2.75 (2H, br), 2.90-2.93 (2H, m), 3.10 (2H, s), 3.10-3.15 (1H, m), 3.32-3.52 (7H, m), 5.91-5.95 (1H, m), 6.71 (1H, s), 6.80(1H, d, J = 7.5 Hz), 6.93 (1H, s), 6.98 (1H, dd, J = 1.8, 7.5 Hz), 7.12(1H, d, J = 8.1 Hz), 7.25-7.33 (2H, m), 7.99 (1H, s).

[0277]

実施例 255

(化合物 255 の製造)

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-[[1-(t-ブトキシカルボニル)-4-ピペリジニル]メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(0.15g)、無水酢酸(0.13ml)をトルエン(10ml)中、一晩還流した。

水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:メタノール/酢酸エチル/トリエチルアミン)を用いて精製し、無色オイルを得た。

酢酸エチル(25ml)に溶かし、3N 塩酸(2ml)を加え、60 deg C、30 分間加熱した。

炭酸水素ナトリウム水を用いて中和、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-(4-ピペリジニルメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アセトアミド(化合物 255)(0.08g)を無色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.37-1.49 (2H, m), 1.62-1.67 (2H, m), 1.82-2.05 (3H, m), 2.44 (3H, s), 2.68 (2H, t, J = 12.5 Hz), 3.10 -3.54 (6H, m), 5.88-5.93 (1H, m), 6.71 (1H, s), 6.81 (1H, d, J = 7.5 Hz), 6.92 (1H, s),6.9 (1H, dd, J = 2.1, 8.4 Hz), 7.11-7.14 (1H, m), 7.25-7.33 (2H, m), 8.01 (1H, s).

[0278]

実施例 256

(化合物 256 の製造)

8-(1-エトキシカルボニル-4-ピペリジニル)-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-

1.24 - 1.47 (4 H, m), 1.64 - 2.08 (5 H, m), 1.93 (3 H, s), 2.43 (3 H, s), 2.75(2 H, br), 2.90 - 2.93 (2 H, m), 3.10 (2 H, s), 3.10 - 3.15 (1 H, m), 3.32 - 3.52 (7 H, m), 5.91 -5.95 (1 H, m), 6.71 (1 H, s), 6.80 (1 H, d, J=7.5Hz), 6.93 (1 H, s), 6.98 (1 H, dd, J=1.8, 7.5Hz), 7.12 (1 H, d, J=8.1Hz), 7.25 - 7.33 (2 H, m), 7.99 (1 H, s).

[0277]

Working Example 2 55

(Production of compound 255)

N- [3 - (3 - chlorophenoxy) phenyl] -N- <math>[2 - methyl - 8 - [[1 - (t-butoxycarbonyl jp11) - 4 - bipyridinyl] methyl] - 5, 6, 7 and 8 - tetrahydro pyrido <math>[2 and 3 - d] pyrimidine - 5-yl] amine (0.15 g), acetic anhydride (0.13 ml) was done in the toluene (10 ml), overnight reflux.

Including water, it extracted with ethylacetate.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :methanol /ethylacetate /triethylamine), colorless oyl was acquired.

It melted in ethylacetate (25 ml), 60 deg C, 30min it heated including 3 Nhydrochloric acid (2 ml).

It neutralized making use of sodium bicarbonate water, extracted with ethylacetate.

After washing, it dried organic layer with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate , removed solvent , N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- it acquired[2 -methyl -8- (4 -bipyridinyl methyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] acetamide (compound 255) (0.08 g) as colorless amorphous .

¹H-nnr (300 MHz , CDCl₃);de
1.37 - 1.49 (2 H, m), 1.62 - 1.67 (2 H, m), 1.82 - 2.05 (3 H,
m), 2.44 (3 H, s),2.68 (2 H, t, J=12.5Hz), 3.10 - 3.54 (6 H,
m), 5.88 - 5.93 (1 H, m), 6.71 (1 H, s), 6.81 (1 H, d,
J=7.5Hz), 6.92 (1 H, s),6.99 (1 H, dd, J=2.1, 8.4Hz), 7.11 7.14 (1 H, m), 7.25 - 7.33 (2 H, m), 8.01 (1 H, s).

[0278]

Working Example 2 56

(Production of compound 256)

8 - overnight reflux it did (1 -ethoxy carbonyl -4- bipyridinyl) - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d]

オン(0.25g)、3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(0.52g)、p-トルエンスルホン酸ー水和物(触媒量)をトルエン<math>(50ml)に加え、ディーンスターク装置を用いて一晩還流した。

炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用い て精製し、黄色オイルを得た。

メタノール(50ml)に溶かし、酢酸(0.1ml)、シアノ トリヒドロホウ酸ナトリウム(0.1g)を加え、室温、 一晩撹拌した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-(1-エトキシカルボニル-4-ピペリジニル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(化合物 256)(0.26g)を無色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.22-1.31 (3H, m), 1.68-2.12 (6H, m), 2.48 (3H, s), 2.80-3. 18 (3H, m), 3.28-3.33 (2H, m), 3.93-3.96 (1 H, m), 4.06-4.32(4H, m), 4.46-4.53 (1H, m), 5.03-5.09 (1H, m), 6.35-6.47 (3H, m), 6.91(1 H, d, J = 8.0 Hz), 7.01-7.27 (4H, m), 8.04 (1H, s).

[0279]

実施例 257

(化合物 257 の製造)

溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。 pyrimidine -5-on (0.25 g), 3 - (3 -chlorophenoxy) aniline (0.52 g), p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (50 ml), making use of Dean-Stark trap .

Including sodium bicarbonate water solution, it extracted with ethylacetate.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

solvent was removed, residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane),yellow oyl was acquired.

It melted in methanol (50 ml), room temperature, overnight it agitated acetic acid (0.1 ml), including cyano tri hydro sodium borate (0.1 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate water solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

It refined residue making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- itacquired [2 -methyl -8- (1 -ethoxy carbonyl -4-bipyridinyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (compound 256) (0.26 g) as colorless amorphous .

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.22 - 1.31 (3 H, m), 1.68 - 2.12 (6 H, m), 2.48 (3 H, s),
2.80 - 3.18 (3 H, m),3.28 - 3.33 (2 H, m), 3.93 - 3.96 (1 H,
m), 4.06 - 4.32 (4 H, m), 4.46 - 4.53 (1 H, m), 5.03 -5.09 (1
H, m), 6.35 - 6.47 (3 H, m), 6.91 (1 H, d, J=8.0Hz), 7.01 7.27 (4 H, m), 8.04 (1 H, s).

[0279]

Working Example 2 57

(Production of compound 257)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- [2 -methyl -8- (4 -bipyridinyl methyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (0.1 g), 4 - (chloro butyryl) pyrrolidine (0.04 g), triethylamine (0.06 ml)was done in ethanol (15 ml), 2 weeks reflux .

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including water.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate,

グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-[[1-[4-オキソ-4-(1-ピロリジニル)ブチル]-4-ピペリジニル]メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(化合物 257)(0.05g)を無色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.28-1.42 (2H, m), 1.61-1.65 (2H, m), 1.81-2.11 (11H, m), 2.28 (2H, t, J = 7.2 Hz), 2.41 (2H, t, J = 7.5 Hz), 2.44 (3H, s), 2.94-2.98 (2H, m), 3.30-3.62 (8H, m), 3.82 (1H, br), 4.49 (1H, br), 6.34-6.46 (3H, m), 6.92 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.01-7.07 (2H, m), 7.13-7.27 (2H, m), 8.02 (1H, s).

[0280]

実施例 258

(化合物 258 の製造)

8-(1-t-プトキシカルボニル-4-ピペリジニル)-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(2.7g)、3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(5.2g)、<math>p-トルエンスルホン酸ー水和物(触媒量)をトルエン(50ml)に加え、ディーンスターク装置を用いて一晩還流した。

溶媒を留去、残渣をメタノール(100ml)に溶かし、酢酸(0.67ml)、シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(0.74g)を加え、室温、3 時間撹拌した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出 溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、黄 色オイルを得た。

酢酸エチル(50ml)に溶かし、3N 塩酸(10ml)を加え、70 deg C、1 時間加熱した。

溶媒を留去し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-(4-ピペリジニル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン塩酸塩(化合物 258)(3.8g)を無色粉末として得た。

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d₆) δ 1.79-1.91 (4H, m), 1.98-2.12 (1H, m), 2.15-2.32 (2H, m), 2.57 (3H, s), 2.98-3.15 (2H, m), 3.35-3.4 0 (2H, m), 3.50-3.64 (2H, m), 4.60-4.70 (1H,

solvent was removed.

It refined residue making use of basic [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl]-N- it acquired [2 -methyl -8- [[1 - [4 -oxo -4- (1 -pyrrolidinyl) butyl] - 4 -bipyridinyl] methyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (compound 257) (0.05 g) as colorless amorphous .

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.28 - 1.42 (2 H, m), 1.61 - 1.65 (2 H, m), 1.81 - 2.11 (11 H,
m), 2.28 (2 H, t, J=7.2Hz),2.41 (2 H, t, J=7.5Hz), 2.44 (3 H,
s), 2.94 - 2.98 (2 H, m), 3.30 - 3.62 (8 H, m), 3.82 (1 H, br),
4.49 (1 H, br),6.34 - 6.46 (3 H, m), 6.92 (1 H, d, J=8.1Hz),
7.01 - 7.07 (2 H, m), 7.13 - 7.27 (2 H, m), 8.02 (1 H, s).

[0280]

Working Example 2 58

(Production of compound 258)

8 - overnight reflux it did (1 -t-butoxycarbonyl ** 4 -bipyridinyl) - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (2.7 g), 3 - (3 -chlorophenoxy) aniline (5.2 g), p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (50 ml), making use of Dean-Stark trap.

It removed solvent , melted residue in methanol (100 ml), room temperature , 3 hours itagitated acetic acid (0.67 ml), including cyano tri hydro sodium borate (0.74 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate water solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane), yellow oyl was acquired.

It melted in ethylacetate (50 ml), 70 deg C, 1 hour it heated including 3 Nhydrochloric acid (10 ml).

It removed solvent, N-[3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-N-it acquired [2-methyl-8-(4-bipyridinyl)-5, 6, 7 and 8-tetrahydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine-5-yl] amine acetate (compound 258)(3.8 g) as colorless powder.

¹H-nmr (300 MHz, DMSO
-d₆);de 1.79 - 1.91 (4 H, m), 1.98 - 2.12 (1 H, m), 2.15 - 2.32 (2 H, m), 2.57 (3 H, s),2.98 - 3.15 (2 H, m), 3.35 - 3.40 (2 H, m), 3.50 - 3.64 (2 H, m), 4.60 - 4.70 (1 H, m)

m), 4.95-5.10 (1H, m), 6.30 (1H, dd, J = 1.8,8.1 Hz), 6.45 (1H, s), 6.60 (1H, d, J = 7.8 Hz), 6.95-6.98 (1H, m), 7.03-7.05 (1H, m), 7.15-7.20 (2H, m), 7.38-7.43 (1H, m), 8.01 (1H, s).

[0281]

実施例 259

(化合物 259 の製造)

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-(4-ピペリジニルメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(0.1g)、3-(クロロメチル)-4-プロピル-1,2,4-トリアゾールー塩酸塩(0.043g)、炭酸カリウム(0.09g)、ヨウ化ナトリウム(0.03g)を DMF(5ml)中、室温、一晩撹拌した。

溶媒を留去、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-[[1-[(4-プロピル-1,2,4-トリアゾール-3-イル)メチル]ピペリジン-4-イル]メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(化合物 259)(0.08g)を淡黄色オイルとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 0.99 (3H, t, J = 7.5 Hz), 1.21-1.32 (2H, m), 1.60-1.64 (2 H, m), 1.78-1.95 (4H, m), 2.04-2.11 (3H, m), 2.45 (3H, s), 2.79-2.83 (2H, m), 3.29-3.62 (4H, m), 3.69 (2H, s), 3.85 (1H, br), 4.03 (2 H, t, J = 7.2 Hz), 4.49 (1H, br), 6.34-6.46 (3H, m), 6.89-6.93 (1H, m), 7.00-7.07 (2H, m), 7.13-7.27 (2H, m), 8.02 (1H, s), 8.10 (1 H, s).

[0282]

実施例 260

(化合物 260 の製造)

N-[3-(3-010712-1+5)] N-[3-(3-010712-1+5)] N-[3-(4-1)] N-[3-1] N-

溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。 m), 4.95 -5.10 (1 H, m), 6.30 (1 H, dd, J=1.8, 8.1Hz), 6.45 (1 H, s), 6.60 (1 H, d, J=7.8Hz), 6.95 - 6.98 (1 H, m), 7.03 - 7.05 (1 H, m), 7.15 - 7.20 (2 H, m), 7.38 - 7.43 (1 H, m), 8.01 (1 H, s).

[0281]

Working Example 2 59

(Production of compound 259)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- [2 -methyl -8- (4 -bipyridinyl methyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (0.1 g), 3 - (chloromethyl) - 4 -propyl -1, 2, 4- triazole monohydrochloride (0.043 g), potassium carbonate (0.09 g), sodium iodide (0.03 g) was agitated in DMF (5 ml), room temperature , overnight .

It removed solvent , it refined residue making use of basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](elution solvent :ethylacetate /hexane), N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- it acquired [2 -methyl -8- [[1 - [(4 -propyl -1, 2, 4- triazole -3- yl) methyl] piperidine -4- yl] methyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (compound 259) (0.08 g) as pale yellow oyl .

¹H-nmr (300 MHz , CDCl₃);de
0.99 (3 H, t, J=7.5Hz), 1.21 - 1.32 (2 H, m), 1.60 - 1.64 (2 H,
m), 1.78 - 1.95 (4 H, m),2.04 - 2.11 (3 H, m), 2.45 (3 H, s),
2.79 - 2.83 (2 H, m), 3.29 - 3.62 (4 H, m), 3.69 (2 H, s),
3.85(1 H, br), 4.03 (2 H, t, J=7.2Hz), 4.49 (1 H, br), 6.34 6.46 (3 H, m), 6.89 - 6.93 (1 H, m), 7.00 - 7.07 (2 H,
m),7.13 - 7.27 (2 H, m), 8.02 (1 H, s), 8.10 (1 H, s).

[0282]

Working Example 2 60

(Production of compound 260)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- [2 -methyl -8- (4 -bipyridinyl methyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (0.1 g), ethyl bromoacetate (0.024 ml), potassium carbonate (0.09 g), the sodium iodide (0.03 g) was agitated in DMF (5 ml), room temperature , overnight .

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including water.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-[[1-(エトキシカルボニルメチル)ピペリジン-4-イル]メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(化合物 260)(0.08g)を淡黄色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.22-1.31 (3H, m), 1.43-1.96 (7H, m), 2.09-2.20(4H, m), 2.4 4 (3H, s), 2.88-2.97 (2H, m), 3.20 (2H, s), 3.29-3.59 (4H,m), 3.80 (1H, br), 4.07-4.24 (2 H, m), 4.49 (1H, br), 6.34-6.47 (3H, m),6.88-6.94 (1H, m), 7.00-7.28 (4H, m), 8.02 (1H, s).

[0283]

実施例 261

(化合物 261 の製造)

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-[[1-(エトキシカルボニルメチル)ピペリジン-4-イル]メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(0.07g)をメタノール(5ml)に溶かし、1N 水酸化ナトリウム水溶液(0.3ml)を加え、室温で一晩撹拌した。

1N 塩酸(0.3ml)を加え、溶媒を留去した。

残渣を酢酸エチル-メタノールに溶かし、不溶物をろ去、ろ液の溶媒を留去し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-[[1-(カルボキシメチル)ピペリジン-4-イル]メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(化合物 261)(0.07g)を無色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.27-2.06 (9H, m), 2.32 (3H, s), 2.75-3.00 (4H,m), 3.15-3.45 (4H, m), 3.67 (1H, br), 4.38 (1H, br), 6.30 (1H, d, J = 7.8 Hz), 6.38 (1H, s), 6.47-6.50 (1H, m), 6.87 (1H, d, J = 8.7 Hz), 6.96-7.01 (2H, m), 7.08-7.21 (2H, m), 7.87 (1H, s).

[0284]

実施例 262

(化合物 262 の製造)

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-(4-ピペリジニル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン塩酸塩(0.15g)、1-(クロロアセチル)ピロリジン(0.04g)、炭酸カリウム(0.19g)、ヨウ化ナトリウム(0.16g)を DMF(5ml)中、室温、一晩撹拌した。

It refined residue making use of basic [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), N-[3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-N- it acquired [2-methyl-8-[[1-(ethoxy carbonyl methyl) piperidine -4-yl] methyl]-5, 6, 7 and 8-tetrahydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine -5-yl] amine (compound 260) (0.08 g) as pale yellow amorphous.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.22 - 1.31 (3 H, m), 1.43 - 1.96 (7 H, m), 2.09 - 2.20 (4 H,
m), 2.44 (3 H, s),2.88 - 2.97 (2 H, m), 3.20 (2 H, s), 3.29 3.59 (4 H, m), 3.80 (1 H, br), 4.07 - 4.24 (2 H, m), 4.49(1 H,
br), 6.34 - 6.47 (3 H, m), 6.88 - 6.94 (1 H, m), 7.00 - 7.28 (4 H, m), 8.02 (1 H, s).

[0283]

Working Example 2 61

(Production of compound 261)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- it melted [2 -methyl -8- [[1 - (ethoxy carbonyl methyl) piperidine -4- yl] methyl] -5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (0.07 g) in methanol (5 ml), the overnight it agitated with room temperature including 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (0.3 ml).

Including 1 Nhydrochloric acid (0.3 ml), solvent was removed.

It melted residue in ethylacetate -methanol , insoluble matter removed N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl]-N- it acquired solvent of removal by filtration , filtrate , [2 -methyl -8- [[1 - (carboxymethyl) piperidine -4- yl] methyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (compound 261) $(0.07~\rm g$) as the colorless amorphous .

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.27 - 2.06 (9 H, m), 2.32 (3 H, s), 2.75 - 3.00 (4 H, m),
3.15 - 3.45 (4 H, m),3.67 (1 H, br), 4.38 (1 H, br), 6.30 (1 H,
d, J=7.8Hz), 6.38 (1 H, s), 6.47 - 6.50 (1 H, m), 6.87 (1 H,
d, J=8.7Hz), 6.96 -7.01 (2 H, m), 7.08 - 7.21 (2 H, m), 7.87
(1 H, s).

[0284]

Working Example 2 62

(Production of compound 262)

N- [3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-N- [2-methyl-8-(4-bipyridinyl)-5,6,7 and 8-tetrahydro pyrido[2 and 3-d] pyrimidine -5-yl] amine acetate (0.15 g), 1- (chloroacetyl) pyrrolidine (0.04 g), potassium carbonate (0.19 g), sodium iodide (0.16 g) was agitated in DMF (5 ml), room temperature, overnight.

溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-[1-[2-オキソ-2-(1-ピロリジニル)エチル]-4-ピペリジニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(化合物 262)(0.1g)を無色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.60-1.72 (2H, m), 1.81-2.10 (6H, m), 2.26-2.37 (4H, m), 2.47 (3H, s), 3.07-3.11 (2H, m), 3.17 (2H, s), 3.27-3.51 (6H,m), 3.80 (1H, br), 4.46 (1H, br), 4.86-4.94 (1H, m), 6.32-6.39 (2H, m),6.44 (1H, dd, J = 1.8, 8.1 Hz), 6.89-6.93 (1H, m), 7.01-7.07 (2H, m), 7.13-7.27 (2H, m), 8.04 (1H, s).

[0285]

実施例 263

(化合物 263 の製造)

溶媒を留去、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-[[1-(2-ヒドロキシ-2-メチルプロピル)ピペリジン-4-イル]メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(化合物 263)(0.06g)を淡黄色オイルとして得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.15 (6H, s), 1.32-1.46 (2H, m), 1.57-1.65 (2H, m), 1.70-2. 00 (2H, m), 2.05-2.35 (3H, m), 2.30 (2H, s), 2.47 (3H, s),2.89-2.94 (2H, m), 3.29-3.64 (4H, m), 3.76 (1H, br), 4.50 (1H, br), 6.34-6.4 (3H, m), 6.88-6.94 (1H, m), 7.00-7.08 (2H, m), 7.12-7.28 (2H, m),8.02 (1H, s).

[0286]

実施例 264

(化合物 264 の製造)

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including water.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

It refined residue making use of basic [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl]-N- it acquired [2 -methyl -8- [1 - [2 -oxo -2- (1 -pyrrolidinyl) ethyl] - 4 -bipyridinyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (compound 262) (0.1 g) as colorless amorphous .

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.60 - 1.72 (2 H, m), 1.81 - 2.10 (6 H, m), 2.26 - 2.37 (4 H,
m), 2.47 (3 H, s),3.07 - 3.11 (2 H, m), 3.17 (2 H, s), 3.27 3.51 (6 H, m), 3.80 (1 H, br), 4.46 (1 H, br), 4.86 - 4.94(1 H,
m), 6.32 - 6.39 (2 H, m), 6.44 (1 H, dd, J=1.8, 8.1Hz), 6.89 6.93 (1 H, m), 7.01 - 7.07 (2 H, m), 7.13 -7.27 (2 H, m),
8.04 (1 H, s).

[0285]

Working Example 2 63

(Production of compound 263)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- [2 -methyl -8- (4 -bipyridinyl methyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (0.1 g), isobutylene oxide (0.03 g), triethylamine (0.06 ml) wasdone in ethanol (5 ml), 3 -day period reflux .

It removed solvent, it refined residue making use of basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](elution solvent:ethylacetate /hexane), N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl]-N- it acquired [2 -methyl -8- [[1 - (ethyl 2-hydroxy-2-methylpropanoate methylpropyl)) piperidine -4-yl] methyl]-5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (compound 263) (0.06 g) as pale yellow oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.15 (6 H, s), 1.32 - 1.46 (2 H, m), 1.57 - 1.65 (2 H, m),
1.70 - 2.00 (2 H, m),2.05 - 2.35 (3 H, m), 2.30 (2 H, s), 2.47
(3 H, s), 2.89 - 2.94 (2 H, m), 3.29 - 3.64 (4 H, m), 3.76(1
H, br), 4.50 (1 H, br), 6.34 - 6.47 (3 H, m), 6.88 - 6.94 (1 H, m), 7.00 - 7.08 (2 H, m), 7.12 - 7.28 (2 H, m), 8.02 (1 H, s).

[0286]

Working Example 2 64

(Production of compound 264)

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-(4-ピペリジニルメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(0.1g)、2-(クロロメチル)ピリジン-N-オキサイド(0.031g)、炭酸カリウム(0.1g)、ヨウ化ナトリウム(0.03g)を DMF(5 ml)中、室温、3 日間撹拌した。

溶媒を留去、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/メタノール/トリエチルアミン)を用いて精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-[[1-[(1-オキシド-2-ピリジニル)メチル]-4-ピペリジニル]メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(化合物 264)(0.06g)を淡黄色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.41-1.50 (2H, m), 1.65-1.69 (2H, m), 1.83-2.13 (3H, m), 2.23 (2H, t, J = 11.0 Hz), 2.47 (3H, s), 2.90 -2.94 (2H, m), 3.32-3.68 (4H, m), 3.81 (2H, s), 3.81 (1H, br), 4.50 (1H, br), 6.34-6.39(2 H, m), 6.45 (1H, dd, J = 1.8, 8.1 Hz), 6.91 (1H, dd, J = 2.7, 8.4 Hz),7.00-7.07 (2H, m), 7.13-7.32 (4H, m), 7.60 (1H, d, J = 6.0 Hz), 8.03 (1H, s), 8.25 (1H, d, J = 6.3 Hz).

[0287]

実施例 265

(化合物 265 の製造)

2-メチル-8-[2-(1-ベンジル-4-ピペリジニル)エチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(0.6g)、<math>3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(1.1g)、p-トルエンスルホン酸ー水和物(触媒量)をトルエン(25ml)に加え、ディーンスターク装置を用いて一晩還流した。

溶媒を留去、残渣をメタノール(15ml)に溶かし、 酢酸(0.5ml)、シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム (0.21g)を加え、室温、3 時間撹拌した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-[2-(1-ベンジル-4-ピペリジニル)エチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(化合物 265)(0.64g)を黄色オイルとして得た。

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- [2 -methyl -8- (4 -bipyridinyl methyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (0.1 g), 2 - (chloromethyl) pyridine -N- oxide (0.031 g), potassium carbonate (0.1 g), sodium iodide (0.03 g) was agitated in DMF (5 ml), room temperature , 3-day period .

It removed solvent, it refined residue making use of basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](elution solvent:ethylacetate/methanol/triethylamine), N-[3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-N- it acquired [2-methyl-8-[[1-[(1-oxide-2-pyridinyl) methyl]-4-bipyridinyl] methyl]-5, 6, 7 and 8-tetrahydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine-5-yl] amine (compound 264) (0.06 g) as pale yellow amorphous.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.41 - 1.50 (2 H, m), 1.65 - 1.69 (2 H, m), 1.83 - 2.13 (3 H,
m), 2.23 (2 H, t, J=11.0Hz),2.47 (3 H, s), 2.90 - 2.94 (2 H,
m), 3.32 - 3.68 (4 H, m), 3.81 (2 H, s), 3.81 (1 H, br), 4.50
(1 H, br),6.34 - 6.39 (2 H, m), 6.45 (1 H, dd, J=1.8, 8.1Hz),
6.91 (1 H, dd, J=2.7, 8.4Hz), 7.00 - 7.07 (2 H, m), 7.13 7.32 (4 H, m), 7.60(1 H, d, J=6.0Hz), 8.03 (1 H, s), 8.25 (1
H, d, J=6.3Hz).

[0287]

Working Example 2 65

(Production of compound 265)

overnight reflux it did 2 -methyl -8- [2 - (1 -benzyl -4-bipyridinyl) ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.6 g), 3- (3 -chlorophenoxy) aniline (1.1 g), p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (25 ml), makinguse of Dean-Stark trap .

It removed solvent, melted residue in methanol (15 ml), room temperature, 3 hours itagitated acetic acid (0.5 ml), including cyano tri hydro sodium borate (0.21 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate water solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

It refined residue making use of basic [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl]-N- it acquired [2 -methyl -8- [2 - (1 -benzyl -4-bipyridinyl) ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (compound 265) (0.64 g) as yellow oyl .

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.26-1.40 (2H, m), 1.48-1.60 (2H, m), 1.65-2.13 (7H, m), 2.44 (3H, s), 2.85-2.90 (2H, m), 3.26-3.48 (2 H, m), 3.48 (2H,s), 3.66 (2H, t, J = 7.4 Hz), 3.77 (1H, d, J = 6.6 Hz), 4.47 (1H, br),6.33 -6.46 (3H, m), 6.88-6.94 (1H, m), 7.00-7.32 (9H, m), 8.01 (1H, s).

[0288]

実施例 266

(化合物 266 の製造)

N-[3-(3-0ロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-(4-ピペリジニルメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(0.1g)、トリエチルアミン(0.15ml)を THF(5ml)に溶かし、氷冷下、ブロモアセチルクロリド(0.021ml)を加え、室温で1時間撹拌した。

モルホリン(0.18ml)を加え、室温で一晩撹拌した。

溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/メタノール/トリエチルアミン)を用いて精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-[[1-(モルホリノアセチル)-4-ピペリジニル]メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(化合物266)(0.06g)を無色オイルとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.15-1.35 (2H, m), 1.63-1.77 (2H, m), 1.85-2.18 (3H, m), 2.46 (3H, s), 2.46-2.59 (4H, m), 2.63 (1H, t, J = 12.0 Hz), 3.01 (1H, t, J = 11.6 Hz), 3. 18 (2H, q, J = 14.9 Hz), 3.32-3.63 (4H, m), 3.68-3.74 (4H, m), 3.81 (1H, br), 4.05-4.11 (1H, m), 4.51-4.56 (2H, m),6.34-6.39 (2H, m), 6.45 (1H, dd, J = 1.8, 8.1 Hz), 6.92 (1H, dd, J = 1.8, 8.4 Hz), 7.00-7.02 (1H, m), 7.06 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.14-7.27 (2H, m), 8.05 (1H, s).

[0289]

実施例 267

(化合物 267 の製造)

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-(4-ピペリジニルメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(0.2g)、アクリル酸エチル(0.065ml)をエタノール(5ml)中、60 deg C、一晩加熱した。

溶媒を留去、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フ

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.26 - 1.40 (2 H, m), 1.48 - 1.60 (2 H, m), 1.65 - 2.13 (7 H,
m), 2.44 (3 H, s),2.85 - 2.90 (2 H, m), 3.26 - 3.48 (2 H, m),
3.48 (2 H, s), 3.66 (2 H, t, J=7.4Hz), 3.77 (1 H, d, J=6.6Hz),
4.47 (1 H, br),6.33 - 6.46 (3 H, m), 6.88 - 6.94 (1 H, m),
7.00 - 7.32 (9 H, m), 8.01 (1 H, s).

[0288]

Working Example 2 66

(Production of compound 266)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- [2 -methyl -8- (4 -bipyridinyl methyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (0.1 g), it melted triethylamine (0.15 ml) in the THF (5 ml), 1 hour it agitated with room temperature including under ice cooling , bromo acetyl chloride (0.021 ml).

Including morpholine (0.18 ml), overnight it agitated with room temperature.

It removed solvent , it refined residue making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /methanol /triethylamine),N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- it acquired [2 -methyl -8- [[1 - (morpholino acetyl) - 4 -bipyridinyl] methyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (compound 266) (0.06 g) as colorless oyl .

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.15 - 1.35 (2 H, m), 1.63 - 1.77 (2 H, m), 1.85 - 2.18 (3 H,
m), 2.46 (3 H, s),2.46 - 2.59 (4 H, m), 2.63 (1 H, t,
J=12.0Hz), 3.01 (1 H, t, J=11.6Hz), 3.18 (2 H, q, J=14.9Hz),
3.32 - 3.63 (4 H, m), 3.68 - 3.74(4 H, m), 3.81 (1 H, br),
4.05 - 4.11 (1 H, m), 4.51 - 4.56 (2 H, m), 6.34 - 6.39 (2 H,
m), 6.45 (1 H, dd, J=1.8, 8.1Hz),6.92 (1 H, dd, J=1.8,
8.4Hz), 7.00 - 7.02 (1 H, m), 7.06 (1 H, d, J=8.1Hz), 7.14 7.27 (2 H, m), 8.05 (1 H, s).

[0289]

Working Example 2 67

(Production of compound 267)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- [2 -methyl -8- (4 -bipyridinyl methyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (0.2 g), ethyl acrylate (0.065 ml) was heated in the ethanol (5 ml), 60 deg C, overnight .

It removed solvent, it refined residue making use of basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](elution solvent:ethylacetate/hexane), N-[3-(3-chlorophenoxy)

ェニル]-N-[2-メチル-8-[[1-[2-(エトキシカルボニル)エチル]ピペリジン-4-イル]メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(化合物 267)(0.19g)を無色オイルとして得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.26 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.29-1.43 (2H, m), 1.60-1.65 (2H, m), 1.70-2.15 (4H, m), 2.27 (1H, br), 2.44 (3H, s), 2.50 (2H, t, J = 7.0 Hz), 2.69 (2H, t, J = 7.0 Hz), 2.87-2.93 (2H, m), 3.28-3.58 (4H, m), 3.80-3.83 (1H, m), 4.14 (2H, q, J = 7.2 Hz), 4.50 (1H, br), 6.35-6.46 (3H, m), 6.88-6.94 (1H, m), 7.00-7.28 (4H, m), 8.01 (1H, s).

[0290]

実施例 268

(化合物 268 の製造)

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-[[1-[2-(エトキシカルボニル)エチル]ピペリジン-4-イル]メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(0.12g)をメタノール(15m1)に溶かし、1N 水酸化ナトリウム水溶液(0.7ml)を加え、3時間還流した。

1N 塩酸(0.7ml)を加え、溶媒を留去した。

残渣を酢酸エチル-メタノールに溶かし、不溶物をろ去、ろ液の溶媒を留去し、無色アモルファス(0.11g)を得た。

うち 0.05g を CHP-20 カラム(溶出溶媒:水/アセトニトリル)により精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-[[1-[2-(カルボキシ)エチル]ピペリジン-4-イル]メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(化合物 268)(0.03g)を無色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.49-1.60 (2H, m), 1.79-1.83 (2H, m), 1.88-2.13(3H, m), 2.3 1-2.38 (2H, m), 2.46 (3H, s), 2.52 (2H, t, J = 6.2 Hz), 2.85(2H, t, J = 6.2 Hz), 3.22-3.35 (3H, m), 3.45-3.52 (2H, m), 3.59-3.66 (1H, m), 3.87 (1H, br), 4.50 (1H, s), 6.33-6.39 (2 H, m), 6.45 (1H, dd, J =1.8, 8.4 Hz), 6.89-6. 93 (1H, m), 7.00-7.08 (2H, m), 7.14-7.27 (2 H, m),8.05 (1H, s).

[0291]

実施例 269

(化合物 269 の製造)

[5-[3-(3-カルバモイルフェノキシ)アニリノ]-2-メチ

phenyl] -N- it acquired [2 -methyl -8- [[1 - [2 - (ethoxy carbonyl)] ethyl] piperidine -4- yl] methyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (compound 267) (0.19 g) as colorless oyl.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
1.26 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.29 - 1.43 (2 H, m), 1.60 - 1.65 (2 H,
m), 1.70 - 2.15 (4 H, m),2.27 (1 H, br), 2.44 (3 H, s), 2.50
(2 H, t, J=7.0Hz), 2.69 (2 H, t, J=7.0Hz), 2.87 - 2.93 (2 H,
m), 3.28 - 3.58 (4 H, m),3.80 - 3.83 (1 H, m), 4.14 (2 H, q,
J=7.2Hz), 4.50 (1 H, br), 6.35 - 6.46 (3 H, m), 6.88 - 6.94 (1
H, m), 7.00 - 7.28 (4 H, m), 8.01 (1 H, s).

[0290]

Working Example 2 68

(Production of compound 268)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- it melted [2 -methyl -8- [[1 - [2 - (ethoxy carbonyl) ethyl] piperidine -4- yl] methyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (0.12 g) in methanol (15 ml), 3 hours reflux it did including 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (0.7 ml).

Including 1 Nhydrochloric acid (0.7 ml), solvent was removed.

residue was melted in ethylacetate -methanol, insoluble matter solvent of removal by filtration, filtrate was removed, colorless amorphous (0.11 g) was acquired.

It refined inside 0.05 g with CHP -20column (elution solvent : water /acetonitrile), N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl]-N- it acquired [2 -methyl -8- [[1 - [2 - (carboxy) ethyl] piperidine -4- yl] methyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (compound 268) (0.03 g) as colorless amorphous .

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.49 - 1.60 (2 H, m), 1.79 - 1.83 (2 H, m), 1.88 - 2.13 (3 H,
m), 2.31 -2.38 (2 H, m), 2.46 (3 H, s), 2.52 (2 H, t,
J=6.2Hz), 2.85 (2 H, t, J=6.2Hz), 3.22 - 3.35 (3 H, m), 3.45
- 3.52 (2 H, m), 3.59 - 3.66 (1 H, m), 3.87 (1 H, br), 4.50 (1
H, s), 6.33 - 6.39 (2 H, m), 6.45 (1 H, dd, J=1.8, 8.4Hz),
6.89 - 6.93(1 H, m), 7.00 - 7.08 (2 H, m), 7.14 - 7.27 (2 H,
m), 8.05 (1 H, s).

[0291]

Working Example 2 69

(Production of compound 269)

[5 - [3 - (3 -carbamoyl phenoxy) anilino] - 2 -methyl - 5, 6, 7,

ル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8-イル]酢酸(0.2g)、4-(2-アミノエチル)モルホリン(0.09g)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物(<math>0.07g)、トリエチルアミン(0.13ml)、4-ジメチルアミノピリジン(触媒量)を DMF(<math>7ml)に溶かし、塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(<math>0.13g)を加え、室温で一晩撹拌した。

溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去し、2-[5-[3-(3-カルバモイルフェノキシ)アニリノ]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8-イル]-N-[2-モルホリノエチル]アセタミド(化合物 269)(0.11g)を無色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.94-2.36 (2H, m), 2.38-2.48 (6H, m), 2.46 (3H,s), 3.31-3.68 (8H, m), 3.97-4.00 (1H, m), 4.20 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.31 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.55 (1H, br), 5.89 (1H, br), 6.32-6.47 (4H, m), 6.74-6.79 (1H, m), 7.11-7.27 (2H, m), 7.35-7. 54 (3H, m), 8.10 (1H, s).

[0292]

実施例 270

(化合物 270 の製造)

[5-[3-(3-アセチルアミノフェノキシ)アニリノ]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8-イル]酢酸(0.18g)、4-(2-アミノエチル)モルホリン(0.11g)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物(0.1g)、トリエチルアミン(0.17ml)、4-ジメチルアミノピリジン(触媒量)を DMF(20ml)に溶かし、塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(0.2g)を加え、室温で一晩撹拌した。

溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出し た。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/メタノール/トリエチルアミン)を用いて精製し、2-[5-[3-(3-アセチルアミノフェノキシ)アニリノ]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8-イル]-N-[2-モルホリノエチル]アセタミド(化合物 270)(0.11g)を無色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.96-2.18 (2H, m), 2.13 (3H, s), 2.37-2.46 (6H,m), 2.46 (3H,

8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl] acetic acid (0.2 g), 4 - (2 -aminoethyl) morpholine (0.09 g), 1 -hydroxybenzotriazole azole monohydrate (0.07 g), triethylamine (0.13 ml), 4-dimethylamino pyridine it melted (catalyst amount) in DMF (7 ml), overnight it agitated with room temperature including hydrochloric acid 1- ethyl -3- (3 -dimethylaminopropyl jp11) carbodiimide (0.13 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including water

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

It removed solvent, 2 - [5 - [3 - (3 -carbamoyl phenoxy) anilino] - 2 -methyl - 5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine - 8-yl] - N- it acquired [2 -morpholino ethyl] acetamide (compound 269) (0.11 g) as colorless amorphous.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.94 - 2.36 (2 H, m), 2.38 - 2.48 (6 H, m), 2.46 (3 H, s),
3.31 - 3.68 (8 H, m),3.97 - 4.00 (1 H, m), 4.20 (1 H, d,
J=15.6Hz), 4.31 (1 H, d, J=15.6Hz), 4.55 (1 H, br), 5.89 (1
H, br), 6.32 - 6.47 (4 H, m),6.74 - 6.79 (1 H, m), 7.11 - 7.27
(2 H, m), 7.35 - 7.54 (3 H, m), 8.10 (1 H, s).

[0292]

Working Example 2 70

(Production of compound 270)

[5- [3- (3 -acetylamino phenoxy) anilino]- 2-methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine -8-yl] acetic acid (0.18 g), 4 - (2 -aminoethyl) morpholine (0.11 g), 1 -hydroxybenzotriazole azole monohydrate (0.1 g), triethylamine (0.17 ml), 4-dimethylamino pyridine it melted (catalyst amount) in DMF (20 ml), overnight it agitated with room temperature including hydrochloric acid 1- ethyl -3- (3 -dimethylaminopropyl jp11) carbodiimide (0.2 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including water.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

It removed solvent , it refined residue making use of basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](elution solvent :ethylacetate /methanol /triethylamine), 2 - [5 - [3 - (3 -acetylamino phenoxy) anilino] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl] -N- it acquired [2 -morpholino ethyl] acetamide (compound 270) (0.11 g) as colorless amorphous .

¹H-nmr (300 MHz , CDCl₃);de
1.96 - 2.18 (2 H, m), 2.13 (3 H, s), 2.37 - 2.46 (6 H, m),

Page 299 Paterra® InstantMT® Machine Translation (U.S. Pat. Ser. No. 6,490,548; Pat. Pending Ser. No. 10/367,296)

s), 3.32-3.38 (2H, m), 3.38-3.63 (6H, m), 3. 94 (1H, br),4.22 (1H, d, J = 15.9 Hz), 4.30 (1H, d, J = 15.9 Hz), 4.53 (1H, br), 6.33 (1H, s), 6.37-6.42 (2H, m), 6.76-6.78 (2H, m), 7.10-7.15 (2H, m), 7.21-7.33 (2H, m), 8.05 (1H, br), 8.08 (1H, s).

[0293]

実施例 271

(化合物 271 の製造)

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-(4-ピペリジニルメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(0.28g)、アクリロニトリル(0.06ml)をエタノール(25ml)中、80 deg C、一晩加熱した。

溶媒を留去、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-[[1-(2-シアノエチル)ピペリジン-4-イル]メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(化合物 271)(0.22g)を無色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.30-1.45 (2H, m), 1.62-1.69 (2H, m), 1.69-2.11(5H, m), 2.4 5 (3H, s), 2.50 (2H, t, J = 6.8 Hz), 2.70 (2 H, t, J = 6.8 Hz), 2.87-2.93 (2H, m), 3.29-3. 65 (4H, m), 3.79 (1H, br), 4.49 (1H, br),6.34 -6.47 (3H, m), 6.88-6.94 (1H, m), 7.00-7.28 (4H, m), 8.03 (1H, s).

[0294]

実施例 272

(化合物 272 の製造)

[2-メチル-5-[2-(フェニルチオ)アニリノ]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8-イル]酢酸(0.2 5g)、4-(2-アミノエチル)モルホリン(0.15g)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物(0.13g)、トリエチルアミン(0.24ml)、4-ジメチルアミノピリジン(触媒量)を DMF(5ml)に溶かし、塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(0.28 g)を加え、室温で一晩撹拌した。

溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出し た。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去し、2-[2-メチル-5-[2-(フェニルチオ) アニリノ]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8-イル]-N-[2-モルホリノエチル]アセタミド(化 2.46 (3 H, s), 3.32 -3.38 (2 H, m), 3.38 - 3.63 (6 H, m), 3.94 (1 H, br), 4.22 (1 H, d, J=15.9Hz), 4.30 (1 H, d, J=15.9Hz), 4.53 (1 H, br), 6.33 (1 H, s),6.37 - 6.42 (2 H, m), 6.76 - 6.78 (2 H, m), 7.10 - 7.15 (2 H, m), 7.21 - 7.33 (2 H, m), 8.05 (1 H, br), 8.08 (1 H, s).

[0293]

Working Example 2 71

(Production of compound 271)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- [2 -methyl -8- (4 -bipyridinyl methyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (0.28 g), acrylonitrile (0.06 ml) was heated in the ethanol (25 ml), 80 deg C, overnight .

It removed solvent , it refined residue making use of basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](elution solvent :ethylacetate /hexane), N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- it acquired [2 -methyl -8- [[1 - (2 -cyanoethyl) piperidine -4- yl] methyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (compound 271) (0.22 g) as colorless amorphous .

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.30 - 1.45 (2 H, m), 1.62 - 1.69 (2 H, m), 1.69 - 2.11 (5 H,
m), 2.45 (3 H, s),2.50 (2 H, t, J=6.8Hz), 2.70 (2 H, t,
J=6.8Hz), 2.87 - 2.93 (2 H, m), 3.29 - 3.65 (4 H, m), 3.79 (1
H, br), 4.49 (1 H, br),6.34 - 6.47 (3 H, m), 6.88 - 6.94 (1 H,
m), 7.00 - 7.28 (4 H, m), 8.03 (1 H, s).

[0294]

Working Example 2 72

(Production of compound 272)

[2 -methyl -5- [2 - (phenylthio) anilino] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl] acetic acid (0.25 g), 4 - (2 -aminoethyl) morpholine (0.15 g), 1 -hydroxybenzotriazole azole monohydrate (0.13 g), triethylamine (0.24 ml), 4-dimethylamino pyridine it melted (catalyst amount) in DMF (5 ml), overnight it agitated with room temperature including hydrochloric acid 1- ethyl -3- (3 -dimethylaminopropyl jp11) carbodiimide (0.28 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including water.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

It removed solvent, 2 - [2 -methyl -5- [2 - (phenylthio) anilino] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl] -N- it acquired [2 -morpholino ethyl]

合物 272)(0.2g)を黄色オイルとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.94-2.05 (2H, m), 2.34-2.36 (4H, m), 2.42 (2H,t, J = 6.0 H z), 2.47 (3H, s), 3.12-3.21 (1H, m), 3.30-3.37 (3H, m), 3.51-3.54 (4H, m), 3.92 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.35 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.58-4.64 (1H, m), 4.95 (1H, d, J = 7.2 Hz), 6.75-6.84 (3H, m), 6.99-7.03(2H, m), 7.10-7.22 (3 H, m), 7.36 (1H, t, J = 7.8 Hz), 7.55 (1H, d d, J = 1.8, 7.8 Hz), 7.94 (1H, s).

[0295]

実施例 273

(化合物 273 の製造)

N-[3-(3-0ロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-3チル-8-[[1-(2-)アノエチル)ピペリジン-4-4ル]メチル] -5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-4ル]アミン(0.2g)、トリメチルスタニルアジド(0.3g)をトルエン(25ml)中に加え一晩還流した。

溶媒を留去し、水、メタノールを加え、再度溶媒 を留去した。

残渣を CHP-20 カラム(溶出溶媒:水/アセトニトリル)により精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-[[1-[2-(テトラゾール-5-イル)エチル]ピペリジン-4-イル]メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(化合物 273)(0.16g)を淡褐色オイルとして得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.45-2.15 (7H, m), 2.35 (3H, s), 2.61 (2H, br), 3.05-3.55 (8H, m), 3.67 (1H, br), 4.45 (1H, br), 4.60-4.95 (3H, m), 6.29 (1H, d, J = 8.2 Hz), 6.37 (1H, s), 6.47 (1H, d, J = 8.2 Hz), 6.86 (1H,d, J = 8.4 Hz), 6.95-7.27 (4H, m), 7.95 (1H, s).

[0296]

実施例 274

(化合物 274 の製造)

N-[3-(3-0ロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-3チル-8-(4-ピペリジニルメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(0.15g)、4-ブロモ酪酸エチル(0.06ml)、炭酸カリウム(0.09g)、3-ウ化ナトリウム(0.05g)をエタノール(20ml)中、一晩還流した。

溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:メタノール/酢酸エチル/トリエチルアミン)を用いて精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-[[1-[3-(エトキシカルボニル)プロピル]ピペリジン-4-イル]メチル]-5、

acetamide (compound 272) (0.2 g) as yellow oyl.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.94 - 2.05 (2 H, m), 2.34 - 2.36 (4 H, m), 2.42 (2 H, t,
J=6.0Hz), 2.47 (3 H, s), 3.12 -3.21 (1 H, m), 3.30 - 3.37 (3
H, m), 3.51 - 3.54 (4 H, m), 3.92 (1 H, d, J=15.6Hz), 4.35 (1
H, d, J=15.6Hz), 4.58 - 4.64(1 H, m), 4.95 (1 H, d,
J=7.2Hz), 6.75 - 6.84 (3 H, m), 6.99 - 7.03 (2 H, m), 7.10 7.22 (3 H, m), 7.36 (1 H, t, J=7.8Hz), 7.55 (1 H, dd, J=1.8,
7.8Hz), 7.94 (1 H, s).

[0295]

Working Example 2 73

(Production of compound 273)

overnight reflux it did N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- [2 -methyl -8- [[1 - (2 -cyanoethyl) piperidine -4- yl] methyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (0.2 g), in addition the trimethyl stannyl azido (0.3 g) to in toluene (25 ml).

solvent was removed, solvent was removed for second time including water and methanol.

It refined residue with CHP -20column (elution solvent: water /acetonitrile), N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N-itacquired [2 -methyl -8- [[1 - [2 - (tetrazole -5-yl)) ethyl] piperidine -4- yl] methyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (compound 273) (0.16 g) as light brown oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.45 - 2.15 (7 H, m), 2.35 (3 H, s), 2.61 (2 H, br), 3.05 3.55 (8 H, m), 3.67(1 H, br), 4.45 (1 H, br), 4.60 - 4.95 (3 H, m), 6.29 (1 H, d, J=8.2Hz), 6.37 (1 H, s), 6.47 (1 H, d, J=8.2Hz), 6.86 (1 H, d, J=8.4Hz), 6.95-7.27 (4 H, m), 7.95 (1 H, s).

[0296]

Working Example 2 74

(Production of compound 274)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- [2 -methyl -8- (4 -bipyridinyl methyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (0.15 g), ethyl 4-bromobutanoate (0.06 ml), potassium carbonate (0.09 g), the sodium iodide (0.05 g) was done in ethanol (20 ml), overnight reflux .

It removed solvent, it refined residue making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:methanol/ethylacetate/triethylamine),N-[3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-N-it acquired [2-methyl-8-[[1-[3-(ethoxy carbonyl) propyl] piperidine-4-yl] methyl]-

6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル] アミン(化合物 274)(0.08g)を無色オイルとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.26 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.34-1.41 (2H, m), 1.60-1.64 (2H, m), 1.75-1.95 (6H, m), 2.02-2.11 (1H, m), 2.30-2.37 (4H, m), 2.45 (3H, s), 2.92 (2H, d, J = 11.4 Hz), 3.28-3.35 (1H, m), 3.43-3.62 (3H, m), 3.79 (1H, d, J = 6.0 Hz), 4.13 (2H, q, J = 7.2 Hz), 4.49 (1H, br), 6.33-6.39 (2 H, m), 6.45 (1H, dd, J = 1.8, 8.1 Hz), 6.91 (1H, dd, J = 1.8, 8.4 Hz), 7.00-7.07 (2H, m), 7.13-7.27 (2H, m), 8.02 (1H, s).

[0297]

実施例 275

(化合物 275 の製造)・

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-[[1-[3-(エトキシカルボニル)プロピル]ピペリジン-4-イル]メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(0.07g)をメタノール(25 ml)に溶かし、1N 水酸化ナトリウム水溶液(0.6m l)を加え、一晩還流した。

1N 塩酸(0.6ml)を加え、溶媒を留去した。

残渣をアンバーライト XAD-2 カラム(溶出溶媒: 水/アセトニトリル)により精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-[[1-[3-(カルボキシ)プロピル]ピペリジン-4-イル]メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(化合物 275)(0.07g)を無色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.55-1.70 (2H, m), 1.80-2.12 (9H, m), 2.45-2.50(2H, m), 2.4 6 (3H, s), 2.55-2.57 (2H, m), 2.76-2.79 (2H, m), 3.25-3.63(4H, m), 3.95 (1H, br), 4.50 (1 H, br), 6.34-6.39 (2H, m), 6.43 (1H, dd,J = 1.5, 8.4 Hz), 6.89-6.93 (1H, m), 7.00-7.07 (2 H, m), 7.13-7.27 (2H, m), 8.06 (1H, s).

[0298]

実施例 276

(化合物 276 の製造)

8-(N-t-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イルメチル)-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(0.4g)、2-(フェニルチオ)アニリン(1.1g)、p-トルエンスルホン酸ー水和物(触媒量)をトルエン(30ml)に加え、ディーンスターク装置を

5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (compound 274) (0.08 g) as colorless oyl.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.26 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.34 - 1.41 (2 H, m), 1.60 - 1.64 (2 H,
m), 1.75 - 1.95 (6 H, m),2.02 - 2.11 (1 H, m), 2.30 - 2.37 (4
H, m), 2.45 (3 H, s), 2.92 (2 H, d, J=11.4Hz), 3.28 - 3.35 (1
H, m), 3.43 - 3.62 (3 H, m), 3.79 (1 H, d, J=6.0Hz), 4.13 (2
H, q, J=7.2Hz), 4.49 (1 H, br), 6.33 - 6.39 (2 H, m), 6.45 (1
H, dd, J=1.8, 8.1Hz), 6.91(1 H, dd, J=1.8, 8.4Hz), 7.00 7.07 (2 H, m), 7.13 - 7.27 (2 H, m), 8.02 (1 H, s).

[0297]

Working Example 2 75

(Production of compound 275)

N-[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- it melted [2 -methyl -8-[[1 - [3 - (ethoxy carbonyl) propyl] piperidine -4- yl] methyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (0.07 g) in methanol (25 ml), the overnight reflux it did including 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (0.6 ml).

Including 1 Nhydrochloric acid (0.6 ml), solvent was removed.

It refined residue with Amberlite XAD-2column (elution solvent: water /acetonitrile), N- [3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-N- itacquired [2-methyl-8-[[1-[3-(carboxy) propyl] piperidine-4-yl] methyl]-5, 6, 7 and 8-tetrahydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine-5-yl] amine (compound 275) (0.07 g) as colorless amorphous.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.55 - 1.70 (2 H, m), 1.80 - 2.12 (9 H, m), 2.45 - 2.50 (2 H,
m), 2.46 (3 H, s),2.55 - 2.57 (2 H, m), 2.76 - 2.79 (2 H, m),
3.25 - 3.63 (4 H, m), 3.95 (1 H, br), 4.50 (1 H, br), 6.346.39 (2 H, m), 6.43 (1 H, dd, J=1.5, 8.4Hz), 6.89 - 6.93 (1 H,
m), 7.00 - 7.07 (2 H, m), 7.13 - 7.27 (2 H, m),8.06 (1 H, s).

[0298]

Working Example 2 76

(Production of compound 276)

8 - 3 -day period reflux it did (N- t-butoxycarbonyl jp11 piperidine -4- yl methyl) - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.4 g), 2 - (phenylthio) aniline (1.1 g), p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (30

用いて3日間還流し、溶媒を留去した。

残渣をメタノール(25ml)に溶かし、酢酸(0.3ml)、シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(0.21g)を加え、室温、3 時間撹拌した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、淡黄色オイルを得た。

酢酸エチル(50ml)に溶かし、4N 塩酸/酢酸エチル(5ml)、メタノール(5ml)を加え、80 deg C、1 時間加熱した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を用いて中和後、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去し、N-[2-メチル-8-(4-ピペリジニルメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]-N-[2-(フェニルチオ)フェニル]アミン(化合物 276)(0.28g)を無色オイルとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCI₃) δ 1.14-1.28 (2H, m), 1.51-1.55 (2H, m), 1.80-2.00 (3H, m), 2.43 (3H, s), 2.48-2.59 (2H, m), 3.04-3.18 (4 H, m), 3.35-3.53(2H, m), 4.51-4.57 (1H, m), 4.95 (1H, d, J = 7.2 Hz), 6.76 (1H, t, J = 7.5 Hz), 6.83 (1H, d, J = 8.1 Hz), 6.97-7.00 (2H, m), 7.07-7.21 (3H, m), 7.35 (1H, t, J = 8.0 Hz), 7.53 (1H, dd, J = 1.8, 7.5 Hz), 7.84 (1H, s).

[0299]

実施例 277

(化合物 277 の製造)

N-[2-メチル-8-(4-ピペリジニルメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド<math>[2,3-d]ピリミジン-5-イル]-N-[2-(フェニルチオ)フェニル<math>]アミン(0.22g)、アクリル酸エチル(0.11ml)をエタノール(20ml)中、一晩還流した。

溶媒を留去、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、N-[8-[[1-[2-(エトキシカルボニル)エチル]ピペリジン-4-イル]メチル]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イ

ml), making use of Dean-Stark trap, removed solvent.

It melted residue in methanol (25 ml), room temperature, 3 hours it agitated acetic acid (0.3 ml), including cyano tri hydro sodium borate (0.21 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate water solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), pale yellow oyl was acquired.

It melted in ethylacetate (50 ml), 80 deg C, 1 hour it heated 4 Nhydrochloric acid /ethylacetate (5 ml), including methanol (5 ml).

It removed after neutralizing, it extracted solvent, with ethylacetate making use of sodium bicarbonate water solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

It removed solvent, N- [2 -methyl -8- (4 -bipyridinyl methyl) -5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] -N- it acquired [2 - (phenylthio) phenyl] amine (compound 276)(0.28 g) as colorless oyl.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.14 - 1.28 (2 H, m), 1.51 - 1.55 (2 H, m), 1.80 - 2.00 (3 H,
m), 2.43 (3 H, s),2.48 - 2.59 (2 H, m), 3.04 - 3.18 (4 H, m),
3.35 - 3.53 (2 H, m), 4.51 - 4.57 (1 H, m), 4.95(1 H, d,
J=7.2Hz), 6.76 (1 H, t, J=7.5Hz), 6.83 (1 H, d, J=8.1Hz),
6.97 - 7.00 (2 H, m), 7.07 - 7.21 (3 H, m), 7.35 (1 H, t,
J=8.0Hz), 7.53(1 H, dd, J=1.8, 7.5Hz), 7.84 (1 H, s).

[0299]

Working Example 2 77

(Production of compound 277)

N- [2 -methyl -8- (4 -bipyridinyl methyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] -N- [2 - (phenylthio) phenyl] amine (0.22 g), ethyl acrylate (0.11 ml) was done in the ethanol (20 ml), overnight reflux.

It removed solvent, it refined residue making use of basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](elution solvent:ethylacetate/hexane), N-[8-[[1-[2-(ethoxy carbonyl) ethyl] piperidine-4-yl] methyl]-2-methyl-5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine-5-yl]-N- it

ル]-N-[2-(フェニルチオ)フェニル]アミン(化合物 277)(0.26g)を無色オイルとして得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.15-1.37 (2H, m), 1.26 (3H, t, J = 7.1 Hz), 1.50-1.58 (2H, m), 1.60-1.75 (2H, m), 1.85-2.05 (3H, m), 2.42 (3H, s), 2.45-2.53 (2H, m), 2.64-2.71 (2 H, m), 2.82-2.88 (2H, m), 3.10-3.15 (2H, m), 3.33-3.55 (2H, m), 4.09-4.20 (2H, m), 4.45-4. 60 (1H, m), 4.94 (2H, d, J= 7.8 Hz), 6.71-6. 84 (2H, m), 6.96-7.01 (2H, m), 7.06-7.22 (3 H, m), 7.35 (1H, dt, J = 1.8, 7.7 Hz), 7.52 (1H, dd, J = 1.6, 7.8 Hz), 7.84 (1H, s).

[0300]

実施例 278

(化合物 278 の製造)

N-[8-[[1-[2-(エトキシカルボニル)エチル]ピペリジン-4-イル]メチル]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]-N-[2-(フェニルチオ)フェニル]アミン(0.2g)をメタノール(30ml)に溶かし、1N 水酸化ナトリウム水溶液(1.8ml)を加え、3時間還流した。

1N 塩酸(1.8ml)を加え、溶媒を留去した。

残渣を XAD-2 カラム(溶出溶媒:水/アセトニトリル)により精製し、N-[8-[[1-[2-(カルボキシ)エチル]ピペリジン-4-イル]メチル]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]-N-[2-(フェニルチオ)フェニル]アミン(化合物 278)(0.14g)を無色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.49-1.60 (2H, m), 1.72-2.02 (5H, m), 2.41 (2H,br), 2.45 (3 H, s), 2.62 (2H, br), 2.96 (2H, br), 3.11-3.23 (4H, m), 3.39-3.48 (2H, m), 4.56 (1H, s), 4.92 (1H, br), 6.74-6.84 (2H, m), 6.97-7.00 (2 H, m), 7.09-7.21 (3H, m), 7.36 (1H, dt, J = 1.8, 7.7 Hz), 7.52 (1H,dd, J = 1.5, 7.5 Hz), 7.87 (1H, s).

[0301]

実施例 279

(化合物 279 の製造)

N-[3-(3-0ロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-(4-ピペリジニルメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン<math>(0.15g)、4-(ビニルスルホニル)モルホリン<math>(0.17g)をエタノール(20ml)中、一晩還流した。

溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出し

acquired [2 - (phenylthio) phenyl] amine (compound 277) (0.26 g) as colorless oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.15 - 1.37 (2 H, m), 1.26 (3 H, t, J=7.1Hz), 1.50 - 1.58 (2 H,
m), 1.60 - 1.75 (2 H, m),1.85 - 2.05 (3 H, m), 2.42 (3 H, s),
2.45 - 2.53 (2 H, m), 2.64 - 2.71 (2 H, m), 2.82 - 2.88(2 H,
m), 3.10 - 3.15 (2 H, m), 3.33 - 3.55 (2 H, m), 4.09 - 4.20 (2
H, m), 4.45 - 4.60 (1 H, m),4.94 (2 H, d, J=7.8Hz), 6.71 6.84 (2 H, m), 6.96 - 7.01 (2 H, m), 7.06 - 7.22 (3 H, m),
7.35 (1 H, dt, J=1.8, 7.7Hz), 7.52 (1 H, dd, J=1.6, 7.8Hz),
7.84 (1 H, s).

[0300]

Working Example 2 78

(Production of compound 278)

N- [8 - [[1 - [2 - (ethoxy carbonyl) ethyl] piperidine -4- yl] methyl] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] -N- it melted [2 - (phenylthio) phenyl] amine (0.2 g) in methanol (30 ml), 3 hours reflux it did including 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (1.8 ml).

Including 1 Nhydrochloric acid (1.8 ml), solvent was removed.

It refined residue with XAD-2column (elution solvent : water /acetonitrile), N- [8 - [[1 - [2 - (carboxy) ethyl] piperidine -4- yl] methyl] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] -N- itacquired [2 - (phenylthio) phenyl] amine (compound 278) (0.14 g) as colorless amorphous .

¹H-nnr (300 MHz, CDCl₃);de
1.49 - 1.60 (2 H, m), 1.72 - 2.02 (5 H, m), 2.41 (2 H, br),
2.45 (3 H, s), 2.62(2 H, br), 2.96 (2 H, br), 3.11 - 3.23 (4 H,
m), 3.39 - 3.48 (2 H, m), 4.56 (1 H, s), 4.92 (1 H, br), 6.74
-6.84 (2 H, m), 6.97 - 7.00 (2 H, m), 7.09 - 7.21 (3 H, m),
7.36 (1 H, dt, J=1.8, 7.7Hz), 7.52 (1 H, dd, J=1.5, 7.5Hz),
7.87 (1 H, s).

[0301]

Working Example 2 79

(Production of compound 279)

 $N\mbox{-} [3\mbox{-} (3\mbox{-} chlorophenoxy)\mbox{ phenyl }]\mbox{-}N\mbox{-} [2\mbox{-}methyl\mbox{-}8\mbox{-} (4\mbox{-}bipyridinyl\mbox{ methyl})\mbox{-}5\mbox{,}6\mbox{,}7\mbox{ and }8\mbox{-}tetrahydro\mbox{ pyrido}\mbox{[}2\mbox{ and }3\mbox{-}d\mbox{]}\mbox{pyrimidine}\mbox{-}5\mbox{-}yl\mbox{]}\mbox{]}\mbox{amine}\mbox{(}0.15\mbox{ g}\mbox{)}\mbox{,}4\mbox{-}\mbox{(vinyl\mbox{ sulfonyl\mbox{)}}\mbox{)}\mbox{morpholine}\mbox{(}0.17\mbox{ g}\mbox{)}\mbox{ was done in ethanol}\mbox{(}20\mbox{ ml}\mbox{)}\mbox{, overnight}\mbox{reflux}\mbox{.}$

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including

t=。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.28-1.42 (2H, m), 1.64-1.68 (2H, m), 1.78-1.95(2H, m), 2.0 0-2.12 (3H, m), 2.44 (3H, s), 2.80-2.91 (4H, m), 3.09-3.14(2H, m), 3.26-3.36 (5H, m), 3.4 3-3.64 (3H, m), 3.74-3.77 (4H, m), 3.90 (1H, br), 4.48-4.50 (1H, m), 6.34-6.39 (2H, m), 6.45 (1H, dd, J = 1.5, 8.1 Hz), 6.89-6.93 (1H, m), 7.00-7.06 (2H, m), 7.13-7.28 (2H, m), 8.02 (1H, s).

[0302]

実施例 280

(化合物 280 の製造)

N-[3-(3-0ロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-3チル-8-(4-ピペリジニルメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(0.1g)、N-シクロプロピルエチレンスルホンアミド(0.033g)をエタノール(5ml)中、3時間還流した。

溶媒を留去、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル)を用いて精製し、2-[4-[[5-[[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]アミノ]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8-イル]メチル]ピペリジン-1-イル]-N-シクロプロピルエタンスルホンアミド(化合物 280)(0.12g)を無色オイルとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCI₃) δ 0.72-0.73 (4H, m), 1.26-1.38 (2H, m), 1.67-1.71(2H, m), 1.7 9-1.96 (2H, m), 2.03-2.13 (3H, m), 2.46 (3H, s), 2.46-2.53(1H, m), 2.85 (2H, t, J = 6.5 H z), 2.95 (2H, d, J = 11.1 Hz), 3.21 (2H,t, J = 6.5 Hz), 3.29-3.65 (4H, m), 3.78 (1H, br), 4.50 (1H, br), 5.65 (1H, br), 6.33-6.40 (2H, m), 6.45 (1H, dd, J = 1.5, 7.8 Hz), 6.92 (1 H, dd, J = 2.4, 8.1 Hz), 7.00-7.07 (2H, m), 7. 14-7.27 (2H, m), 8.04 (1H, s).

[0303]

実施例 281

water.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

It refined residue making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:methanol/ethylacetate/triethylamine), N-[3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-N-itacquired[2-methyl-8-[[1-[2-(morpholino sulfonyl) ethyl] piperidine -4-yl] methyl]-5, 6, 7 and 8-tetrahydro pyrido[2 and 3-d] pyrimidine-5-yl] amine (compound 279) (0.14 g) as colorless oyl.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.28 - 1.42 (2 H, m), 1.64 - 1.68 (2 H, m), 1.78 - 1.95 (2 H,
m), 2.00 -2.12 (3 H, m), 2.44 (3 H, s), 2.80 - 2.91 (4 H, m),
3.09 - 3.14 (2 H, m), 3.26 - 3.36 (5 H, m), 3.43 - 3.64 (3 H,
m), 3.74 - 3.77 (4 H, m), 3.90 (1 H, br), 4.48 - 4.50 (1 H,
m), 6.34 - 6.39 (2 H, m),6.45 (1 H, dd, J=1.5, 8.1Hz), 6.89 6.93 (1 H, m), 7.00 - 7.06 (2 H, m), 7.13 - 7.28 (2 H, m),
8.02 (1 H, s).

[0302]

Working Example 2 80

(Production of compound 280)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- [2 -methyl -8- (4 -bipyridinyl methyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (0.1 g), N- cyclopropyl ethylene sulfonamide (0.033 g) was done in the ethanol (5 ml), 3 hours reflux .

It removed solvent, it refined residue making use of basic [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate), 2 - [4 - [[5 - [[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] amino] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl] methyl] piperidine -1-yl]-N-cyclopropyl ethane sulfonamide it acquired (compound 280) (0.12 g) as colorless oyl.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
0.72 - 0.73 (4 H, m), 1.26 - 1.38 (2 H, m), 1.67 - 1.71 (2 H,
m), 1.79 -1.96 (2 H, m), 2.03 - 2.13 (3 H, m), 2.46 (3 H, s),
2.46 - 2.53 (1 H, m), 2.85 (2 H, t, J=6.5Hz), 2.95 (2 H, d,
J=11.1Hz),3.21 (2 H, t, J=6.5Hz), 3.29 - 3.65 (4 H, m), 3.78
(1 H, br), 4.50 (1 H, br), 5.65 (1 H, br), 6.33 - 6.40 (2 H,
m),6.45 (1 H, dd, J=1.5, 7.8Hz), 6.92 (1 H, dd, J=2.4,
8.1Hz), 7.00 - 7.07 (2 H, m), 7.14 - 7.27 (2 H, m), 8.04 (1
H, s).

[0303]

Working Example 2 81

(化合物 281 の製造)

3-(5-オキソ-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-2-イル)プロピオン酸エチル(0.19g)、無水酢酸(0.36ml)をトルエン(50ml)中、7時間還流した。

溶媒を留去し、残渣に 3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(1.3g)、p-トルエンスルホン酸ー水和物(触媒量)、トルエン(50ml)を加え、ディーンスターク装置を用いて一晩還流した。

溶媒を留去、残渣をメタノール(50ml)に溶かし、 酢酸(0.2ml)、シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム (0.28g)を加え、室温、7 時間撹拌した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え撹拌後、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、3-[5-[[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]アミノ]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-2-イル]プロピオン酸エチル(化合物 281)(0.17g)を淡黄色オイルとして得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.24 (3H, t, J = 7.1 Hz), 1.92-2.15 (2H, m), 2.77 (2H, t, J = 7.0 Hz), 3.01 (2H, t, J = 7.0 Hz), 3.43-3. 48 (2H, m), 3.88-3.92 (2H, m), 4.13 (2H, q, J = 7.1 Hz), 4.54 (1H, br), 5.65 (1H, s), 6.3 5-6.49 (3H, m), 6.88-6.94 (1H, m), 7.00-7.28 (4H, m), 8.13 (1H, s).

[0304]

実施例 282

(化合物 282 の製造)

3-[5-[[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]アミノ]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-2-イル]プロピオン酸エチル(0.15g)をメタノール(30ml)に溶かし、1N 水酸化ナトリウム水溶液(1.7ml)を加え、5時間還流した。

1N 塩酸(1.7ml)を加え、溶媒を留去した。

残渣を XAD-2 カラム(溶出溶媒:水/アセトニトリル)により精製し、3-[5-[[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]アミノ]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-2-イル]プロピオン酸(化合物 282)(0.13g)を淡黄色オイルとして得た。

(Production of compound 281)

3 - (5 -oxo -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -2- yl) ethyl propionate (0.19 g), acetic anhydride (0.36 ml) was done in toluene (50 ml), 7 hours reflux .

It removed solvent, to residue overnight reflux it did 3-(3-chlorophenoxy) aniline (1.3 g), p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount), including toluene (50 ml), making use of Dean-Stark trap.

It removed solvent, melted residue in methanol (50 ml), room temperature, 7 hours itagitated acetic acid (0.2 ml), including cyano tri hydro sodium borate (0.28 g).

It removed after agitating, it extracted solvent, with ethylacetate including sodium bicarbonate water solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

It refined residue making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), 3 - it acquired [5 - [[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] amino] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -2- yl] ethyl propionate (compound 281) (0.17 g) as pale yellow oyl .

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.24 (3 H, t, J=7.1Hz), 1.92 - 2.15 (2 H, m), 2.77 (2 H, t,
J=7.0Hz), 3.01 (2 H, t, J=7.0Hz), 3.43 - 3.48(2 H, m), 3.88 3.92 (2 H, m), 4.13 (2 H, q, J=7.1Hz), 4.54 (1 H, br), 5.65 (1
H, s), 6.35 - 6.49 (3 H, m), 6.88 -6.94 (1 H, m), 7.00 - 7.28
(4 H, m), 8.13 (1 H, s).

[0304]

Working Example 2 82

(Production of compound 282)

3 - It melted [5 - [[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] amino] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -2-yl] ethyl propionate (0.15 g) in methanol (30 ml), 5 hours reflux it didincluding 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (1.7 ml).

Including 1 Nhydrochloric acid (1.7 ml), solvent was removed.

It refined residue with XAD-2column (elution solvent : water /acetonitrile), 3 - it acquired [5 - [[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] amino] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -2- yl] propanoic acid (compound 282) (0.13 g) as pale yellow oyl.

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.94 (2H, br), 2.67 (2H, br), 2.95 (2H, br), 3.43-3.49 (2H, m), 4.44 (1H, br), 6.29 (1H, d, J = 7.5 Hz), 6.35 (1H, s),6.44 (1H, d, J = 6.9 Hz), 6.83 (1H, d, J = 7.8 Hz), 6.92 (1H, s), 6.99-7.20 (3H, m), 7.75 (1H, br), 7.98 (1H, s).

[0305]

実施例 283

(化合物 283 の製造)

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-[2-メチル-8-(4-ピペリジニルメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]アミン(0.2g)、3-ブロモメチル安息香酸メチル(0.11g)、炭酸カリウム(0.18g)をDMF(5ml)中、一晩撹拌した。

水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:メタノール/酢酸エチル/トリエチルアミン)を用いて精製し、3-[[4-[[5-[[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]アミノ]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8-イル]メチル]ピペリジン-1-イル]メチル]安息香酸メチル(化合物 283)(0.21g)を無色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.28-1.43 (2H, m), 1.59-1.63 (2H, m), 1.79-2.08(5H, m), 2.4 5 (3H, s), 2.86-2.90 (2H, m), 3.30-3.35 (1H, m), 3.43-3.60(5H, m), 3.82 (1H, d, J = 6.6 Hz), 3.92 (3H, s), 4.48-4.49 (1H, m), 6.33-6. 46 (3H, m), 6.91 (1H, dd, J = 1.5, 8.4 Hz), 7.00-7.06 (2H, m), 7.13-7.27 (2H, m), 7.39 (1H, t, J = 7.7 Hz), 7.54 (1H, d, J = 7.5 Hz), 7.91-8.00 (3H, m).

[0306]

実施例 284

(化合物 284 の製造)

3-[[4-[[5-[[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]アミノ] -2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8-イル]メチル]ピペリジン-1-イル]メチル]安息香酸メチル(0.15g)をメタノール(25ml)に溶かし、1N 水酸化ナトリウム水溶液(1.5ml)を加え、4時間還流した。

IN クエン酸水溶液を加え、溶媒を濃縮した。

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.94 (2 H, br), 2.67 (2 H, br), 2.95 (2 H, br), 3.43 - 3.49 (2
H, m), 4.44 (1 H, br), 6.29(1 H, d, J=7.5Hz), 6.35 (1 H, s),
6.44 (1 H, d, J=6.9Hz), 6.83 (1 H, d, J=7.8Hz), 6.92 (1 H,
s), 6.99 - 7.20 (3 H, m), 7.75 (1 H, br), 7.98(1 H, s).

[0305]

Working Example 2 83

(Production of compound 283)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- [2 -methyl -8- (4 -bipyridinyl methyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] amine (0.2 g), 3 -bromomethyl methyl benzoate (0.11 g), potassium carbonate (0.18 g) wasagitated in DMF (5 ml), overnight .

You poured to underwater, extracted with ethylacetate.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

It refined residue making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :methanol /ethylacetate /triethylamine), 3 - it acquired [[4 - [[5 - [[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] amino] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl] methyl] piperidine -1- yl] methyl] methyl benzoate (compound 283) (0.21 g) as colorless amorphous .

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.28 - 1.43 (2 H, m), 1.59 - 1.63 (2 H, m), 1.79 - 2.08 (5 H,
m), 2.45 (3 H, s),2.86 - 2.90 (2 H, m), 3.30 - 3.35 (1 H, m),
3.43 - 3.60 (5 H, m), 3.82 (1 H, d, J=6.6Hz), 3.92 (3 H, s),
4.48- 4.49 (1 H, m), 6.33 - 6.46 (3 H, m), 6.91 (1 H, dd,
J=1.5, 8.4Hz), 7.00 - 7.06 (2 H, m), 7.13 - 7.27 (2 H,
m),7.39 (1 H, t, J=7.7Hz), 7.54 (1 H, d, J=7.5Hz), 7.91 8.00 (3 H, m).

[0306]

Working Example 2 84

(Production of compound 284)

3 - It melted [[4 - [[5 - [[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl]] amino] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl] methyl] piperidine -1- yl] methyl] methyl benzoate (0.15 g) in methanol (25 ml), 4 hours reflux it didincluding 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (1.5 ml).

Including 1 Ncitric acid aqueous solution , solvent was concentrated.

残渣を XAD-2 カラム(溶出溶媒:水/アセトニトリル)により精製し、3-[[4-[[5-[[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]アミノ]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8-イル]メチル]ピペリジン-1-イル]メチル]安息香酸(化合物 284)(0.12g)を無色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.87-2.05 (7H, m), 2.44 (3H, s), 3.53 (2H, br),3.35-3.42 (3H, m), 3.56-3.73 (3H, m), 3.94 (2H, br), 4.48 (1H, s), 6.33-6.35 (2H, m), 6.44 (1H, d, J = 7.5 Hz), 6.87 (1H, dd, J = 2.4, 8.1 Hz),6.96 -6.98 (1H, m), 7.02 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.1 2 (1H, t, J = 8.1 Hz),7.21 (1H, t, J = 8.1 Hz), 7.34-7.39 (2H, m), 8.03-8.05 (2H, m), 8.3 8 (1H, s).

[0307]

実施例 285

(化合物 285 の製造)

N-(2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イリデン)-2-(ピロリジン-1-イルカルボニル)-4-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]アニリン<math>(0.12g)にメタノール(3.5ml)を加え、酢酸 $(41\ \mu\ l)$ 、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(45mg)を加えて、室温にて 12 時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に飽和重曹 水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2-メチル-N-[2-(1-ピロリジニルカルボニル)-4-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 285) (65mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.89(4H,m), 1.92-2.18(4H, m), 2.46(3H,s), 3.42-3.58(6H,m), 4.59(1H,m), 5.79(1H,d,J=8.0Hz), 5.83(1H,m), 6.89(1H,d,J=8.8Hz), 6.95-7.07(4H,m), 7.54(2H,d,J=8.4Hz), 8.09(1H,s)IR(KBr)3241,2971,1615,1507,1327,12 35,1067,731cm⁻¹

[0308]

実施例 286

(化合物 286 の製造)

2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-ア

It refined residue with XAD-2column (elution solvent: water /acetonitrile), 3 - it acquired [[4 - [[5 - [[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] amino] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl] methyl] piperidine -1- yl] methyl] benzoic acid (compound 284) (0.12 g) as colorless amorphous.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.87 - 2.05 (7 H, m), 2.44 (3 H, s), 3.53 (2 H, br), 3.35 3.42 (3 H, m), 3.56 - 3.73 (3 H, m), 3.94 (2 H, br), 4.48 (1 H,
s), 6.33 - 6.35 (2 H, m), 6.44 (1 H, d, J=7.5Hz), 6.87 (1 H,
dd, J=2.4, 8.1Hz), 6.96 - 6.98 (1 H, m), 7.02 (1 H, d,
J=8.1Hz), 7.12 (1 H, t, J=8.1Hz), 7.21 (1 H, t, J=8.1Hz),
7.34 - 7.39 (2 H, m), 8.03 - 8.05 (2 H, m), 8.38 (1 H, s).

[0307]

Working Example 2 85

(Production of compound 285)

N- (2 - methyl - 7, 8 - dihydro pyrido [2 and 3 - d] pyrimidine -5-ylidene) - 2 - (pyrrolidine -1- ylcarbonyl) - 4 - to [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] aniline <math>(0.12 g) 12 hours it agitatedwith room temperature including methanol (3.5 ml), acetic acid (41; mu l), including the cyano tri hydro boric acid sodium (45 mg).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 2-methyl-N-[2-(1-pyrrolidinyl carbonyl)-4-[4-(trifluoromethyl)) phenoxy] phenyl]-5, 6, 7 and 8-tetrahydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine-5-amine (compound 285) (65 mg) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.89 (4 H, m), 1.92 - 2.18 (4 H, m), 2.46 (3 H, s), 3.42 - 3.58 (6 H, m), 4.59(1 H, m), 5.79 (1 H, d, J=8.0Hz), 5.83 (1 H, m), 6.89 (1 H, d, J=8.8Hz), 6.95 - 7.07 (4 H, m), 7.54 (2 H, d, J=8.4Hz), 8.09 (1 H, s) IR (KBr)
3,241,297,116,151,507,132,712,351,067,731 cm
⁻¹

[0308]

Working Example 2 86

(Production of compound 286)

2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido it melted [2 and 3 -d]

S > (0.10g)をテトラヒドロフラン(5.0 ml)に溶解し、0 deg C にて 4-フェノキシフェニルイソシアネート(0.13 ml)のテトラヒドロフラン(2.0 ml)溶液を加えて 0 deg C にて 30 分攪拌した。

反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をヘキサン/ 酢酸エチルにて洗浄し、N-(2-メチル-5,6,7,8-テト ラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)-N-(4-フェ ノキシフェニル)ウレア(化合物 286)(0.11g)を得 た。

mp246-247 deg C.

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ 1.80-1.87(2H,m), 2.28(3 H,s), 3.27(2H,m), 4.72-4.78(1H,m), 6.46(1H,d, J=7.5Hz), 6.90-6.95(4H,m), 7.06(1H,t,J=7.5Hz), 7.31-7.42(5H,m), 7.47(1H,s), 7.92(1H,s), 8.33 (1H,s)

IR(KBr)2909,1611,1568,1258cm⁻¹

[0309]

実施例 287

(化合物 287 の製造)

N-[5-(3-クロロフェノキシ)-2-ニトロフェニル]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(0.33g)を 85%エタノール(9.9ml)に溶解し、塩化カルシウム(45mg)、還元鉄(224mg)を加え、12 時間加熱還流した。

室温に冷却後、セライトろ過して酢酸エチルで 洗浄した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、 $4-(3-クロロフェノキシ)-N^2-(2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)ベンゼン-1,2-ジアミン(化合物 287)(225mg)を得た。$

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.82-1.96(1H,m), 2.08-2.19 (1H,m), 2.45(3H,s), 3.36(2H,br), 3.38-3.56(2H, m), 4.50(1H,m), 5.71(1H,m), 6.38(1H,J=8.4,2.6 Hz), 6.51(1H,d,J=2.6Hz), 6.73(1H,d,J=8.0Hz), 6.93-7.03(3H,m), 7.17-7.26(1H,m), 8.10(1H,s)

pyrimidine -5-amine (0.10 g) in tetrahydrofuran (5.0 ml), with 0 deg C 30 minutes it agitated with 0 deg C 4-phenoxy phenyl isocyanate including tetrahydrofuran (2.0 ml) solution of (0.13 ml).

In reaction mixture it extracted with ethylacetate including water

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired waswashed with hexane /ethylacetate, N- (2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) -N- (4 -phenoxy phenyl) urea (compound 286) (0.11 g) wasacquired.

mp246-247deg C.

¹H-nmr (DMSO -d₆);de 1.80 1.87 (2 H, m), 2.28 (3 H, s), 3.27 (2 H, m), 4.72 - 4.78 (1 H,
m), 6.46(1 H, d, J=7.5Hz), 6.90 - 6.95 (4 H, m), 7.06 (1 H, t,
J=7.5Hz), 7.31 - 7.42 (5 H, m), 7.47 (1 H, s), 7.92 (1 H, s),
8.33(1 H, s)

IR (KBr) 2909, 1611, 1568 and 1258 cm ⁻¹

Working Example 287

(Production of compound 287)

N- [5 - (3 -chlorophenoxy) - 2 -nitrophenyl] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it melted [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (0.33 g) in 85% ethanol (9.9 ml), 12hour heating and refluxing it did calcium chloride (45 mg), including reduced iron (224 mg).

After cooling, celite filtration doing in room temperature, you washed with the ethylacetate.

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 4 - (3 -chlorophenoxy) -N²- (2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) benzene -1, 2- diamine (compound 287) (225 mg) was acquired.

<sup>1/sup>H-nmr (CDCl<sub>3/sub>);de 1.82 - 1.96 (1
H, m), 2.08 - 2.19 (1 H, m), 2.45 (3 H, s), 3.36 (2 H, br),
3.38 - 3.56 (2 H, m), 4.50 (1 H, m), 5.71 (1 H, m), 6.38 (1 H,
J=8.4, 2.6Hz), 6.51 (1 H, d, J=2.6Hz), 6.73 (1 H, d,
J=8.0Hz), 6.93 - 7.03 (3 H, m),7.17 - 7.26 (1 H, m), 8.10 (1

JP2003321472A

[0310]

実施例 288

(化合物 288 の製造)

4-(3-クロロフェノキシ)-N²-(2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)ベンゼン-1,2-ジアミン(198mg)をテトラヒドロフラン(3.96ml)に溶解し、N,N-カルボジイミダゾール(126mg)を加え、室温にて 16 時間攪拌した。

反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、6-(3-クロロフェノキシ)-1-(2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)-1,3-ジヒドロベンズイミダゾール-2-オン(化合物 288)(100mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 2.15-2.27(2H,m), 2.48(3H,s), 3.53-3.66(2H,m), 5.70-5.79(1H,m), 5.88(1H,b r), 6.34(1H,d,J=2.2Hz), 6.70-6.78(2H,m), 6.86-6.89(1H,m), 6.99-7.12(2H,m), 7.19(1H,t,J=8.0H z), 7.72(1H,s), 9.74(1H,br)

IR(KBr)3233,1701,1590,1472,1223,733cm⁻¹

[0311]

実施例 289

(化合物 289 の製造)

4-クロロ-N-[3-[3-[(2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2, 3-d]ピリミジン-5-イリデン)アミノ]フェノキシ]フェル]ベンズアミド(0.19g)にメタノール(5.7ml)を加え、酢酸(45 μ 1)、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(49mg)を加えて、室温にて 2 時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に飽和重曹 水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、4-クロロ-N-[3-[3-[(2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミノ]フェノキシ]フェニル]ベンズアミド(化合物 289)(114mg)を得た。

H, s)

[0310]

Working Example 2 88

(Production of compound 288)

4 - (3 -chlorophenoxy) -N²- it melted (2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) benzene -1, 2- diamine (198 mg) in tetrahydrofuran (3.96 ml), 16 hours itagitated with room temperature including N, N- carbo diimidazole (126 mg).

In reaction mixture it extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 6 - (3 -chlorophenoxy) - 1 - (2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) - 1 and 3 -dihydro benzimidazole -2- on (compound 288) (100 mg) wasacquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 2.15 - 2.27 (2
H, m), 2.48 (3 H, s), 3.53 - 3.66 (2 H, m), 5.70 - 5.79 (1 H,
m),5.88 (1 H, br), 6.34 (1 H, d, J=2.2Hz), 6.70 - 6.78 (2 H,
m), 6.86 - 6.89 (1 H, m), 6.99 - 7.12 (2 H, m), 7.19(1 H, t,
J=8.0Hz), 7.72 (1 H, s), 9.74 (1 H, br)

IR (KBr) 32,331,701,159,014,721,223,733 cm ⁻¹

[0311]

Working Example 2 89

(Production of compound 289)

4 -chloro -N- to [3 - [3 - [(2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-ylidene) amino] phenoxy] phenyl] benzamide (0.19 g) 2 hours it agitated with room temperature including methanol (5.7 ml), acetic acid (45;mu l), including cyano tri hydro boric acid sodium (49 mg).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 4 -chloro -N-[3 - [3 - [(2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amino] phenoxy] phenyl] benzamide

ンズアミド(化合物 289)(114mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.92-2.18(2H,m), 2.39(3H,s), 3.46(2H,m), 3.86(1H,d,J=7.4Hz), 4.51(1H,m), 5.64(1H,br), 6.35-6.47(3H,m), 6.81-6.87(1H, m), 7.15(1H,t,J=8.0Hz), 7.22-7.35(2H,m), 7.39-7.80(3H,m), 7.81(2H,d,J=8.4Hz), 8.07(1H,s), 8.28(1H,s)

IR(KBr)3235,1603,1489,1437,1186,731cm⁻¹

[0312]

実施例 290

(化合物 290 の製造)

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に飽和重曹 水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合物 290)(94mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.89-2.00(3H,m), 2.09-2.13 (1H,m), 2.50(3H,s), 3.12(3H,s), 3.24-3.31(1H, m), 3.58-3.65(1H,m), 4.00(1H,d,J=6.0Hz), 4.61 (1H,m), 6.13-6.15(1H,m), 6.27-6.33(2H,m), 6.8 2-6.87(1H,m), 6.96-7.11(3H,m), 7.21(1H,t,J=8.4Hz), 8.04(1H,s)

[0313]

実施例 291

(化合物 291 の製造)

N-[4-(4-7007 x J+5)] N-[4-(4-7007 x J+5

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に飽和重曹 水を加え、酢酸エチルにて抽出した。 (compound 289) (114 mg) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃); de 1.92 - 2.18 (2 H, m), 2.39 (3 H, s), 3.46 (2 H, m), 3.86 (1 H, d, J=7.4Hz),
4.51 (1 H, m), 5.64(1 H, br), 6.35 - 6.47 (3 H, m), 6.81 6.87 (1 H, m), 7.15 (1 H, t, J=8.0Hz), 7.22 - 7.35 (2 H, m),
7.39 -7.80 (3 H, m), 7.81 (2 H, d, J=8.4Hz), 8.07 (1 H, s),
8.28 (1 H, s)

IR (KBr) 32,351,603,148,914,371,186,731 cm ⁻¹

[0312]

Working Example 2 90

(Production of compound 290)

N-[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- to (2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) amine (165 mg) 2 hours it agitated with the room temperature including methanol (5.0 ml), acetic acid (48;mu l), including cyano tri hydro boric acid sodium (53 mg).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N-[3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-2 and 9-dimethyl-6, 7, 8, 9-[tetorahidoropirimido][4 and 5-b] azepine-5-amine (compound 290)(94 mg) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.89 - 2.00 (3
H, m), 2.09 - 2.13 (1 H, m), 2.50 (3 H, s), 3.12 (3 H, s),
3.24 -3.31 (1 H, m), 3.58 - 3.65 (1 H, m), 4.00 (1 H, d,
J=6.0Hz), 4.61 (1 H, m), 6.13 - 6.15 (1 H, m), 6.27 - 6.33(2
H, m), 6.82 - 6.87 (1 H, m), 6.96 - 7.11 (3 H, m), 7.21 (1 H,
t, J=8.4Hz), 8.04 (1 H, s)

[0313]

Working Example 2 91

(Production of compound 291)

N- [4 - (4 -chlorophenoxy) phenyl] -N- to (2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) amine (170 mg) 2 hours it agitated with the room temperature including methanol (5.1 ml), acetic acid (50;mu l), including cyano tri hydro boric acid sodium (55 mg).

It removed solvent under vacuum , in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water .

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-[4-(4-クロロフェノキシ)フェニル]-2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合物 291)(105mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.88-2.02(3H,m), 2.09-2.16 (1H,m), 2.51(3H,s), 3.14(3H,s), 3.26-3.33(1H, m), 3.61-3.70(1H,m), 3.87(1H,m), 4.58-4.63(1 H,m), 6.48(2H,d,J=8.7Hz), 6.79-6.86(4H,m), 7.18-7.24(2H,m), 8.07(1H,s)

[0314]

実施例 292

(化合物 292 の製造)

2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(125mg)にトルエン(3.8ml)を加え、3-(ピリジン-3-イルメトキシ)アニリン(0.39g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(25mg)を加えて48時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

滅圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-(2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)-3-(ピリジン-3-イルメトキシ)アニリン(0.15g)を得た。

 $N-(2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)-3-(ピリジン-3-イルメトキシ)アニリン(150mg)にメタノール(3.0ml)を加え、酢酸(<math>46\mu$ l)、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(50mg)を加えて、室温にて 2 時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に飽和重曹水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2,9-ジメチル-N-[3-(3-ピリジルメトキシ)フェニル]-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], N-[4-(4-chlorophenoxy) phenyl] - 2 and 9-dimethyl -6, 7, 8, 9-[tetorahidoropirimido] [4 and 5-b] azepine -5-amine

(compound 291)(105 mg) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.88 - 2.02 (3
H, m), 2.09 - 2.16 (1 H, m), 2.51 (3 H, s), 3.14 (3 H, s),
3.26 - 3.33 (1 H, m), 3.61 - 3.70 (1 H, m), 3.87 (1 H, m),
4.58 - 4.63 (1 H, m), 6.48 (2 H, d, J=8.7Hz), 6.79 - 6.86(4 H, m), 7.18 - 7.24 (2 H, m), 8.07 (1 H, s)

[0314]

Working Example 2 92

(Production of compound 292)

2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (125 mg) 48 hour heating and refluxing it did after adding(pyridine -3- yl methoxy) aniline (0.39 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (25 mg) including toluene (3.8 ml), 3-.

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N- (2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) - 3 - (pyridine -3- yl methoxy) aniline (0.15 g) was acquired.

N- (2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) - 3 - to (pyridine -3-yl methoxy) aniline (150 mg) 2 hours it agitated with the room temperature including methanol (3.0 ml), acetic acid (46;mu l), including cyano tri hydro boric acid sodium (50 mg).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], 2 and 9 -dimethyl -N-[3 - (3 -pyridyl methoxy) phenyl] - 6, 7, 8 and 9 -

物 292)(98mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.92-2.00(3H,m), 2.04-2.10 (1H,m), 2.51(3H,s), 3.13(3H,s), 3.23-3.33(1H, m), 3.57-3.67(1H,m), 3.92(1H,d,J=6.6Hz), 4.62 (1H,m), 5.01(2H,s), 6.10-6.13(1H,m), 6.18(1H, dd,J=8.1,2.7Hz), 6.32(1H,dd,J=8.4,2.1Hz), 7.05 (1H,t,J=8.4Hz), 7.18-7.34(1H,m), 7.72-7.76(1H, m), 8.06(1H,m), 8.56-8.58(1H,m), 8.65(1H,d,J=1.8Hz)

[0315]

実施例 293

(化合物 293 の製造)

N-[4-[[(4,6-ジメチル-2-ピリミジル)スルファニル] メチル]フェニル]-N-(2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)アミン (0.36g)にメタノール(7.2ml)を加え、酢酸 $(98~\mu~l)$ 、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(108mg)を加えて、室温にて 2 時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に飽和重曹 水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-[4-[[(4,6-ジメチル-2-ピリミジニル)スルファニル]メチル]フェニル]-2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合物 293)(22 5mg)を得た。

mp149-151 deg C.

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.71-2.09(4H,m), 2.39(3H,s), 2.50(3H,s), 3.13(3H,s), 3.22-3.35(1H,m), 3.54-3.69(1H,m), 3.86(1H,d,J=6.2Hz), 4.30(2H,s), 4.61(1H,m), 6.43(2H,d,J=8.4Hz), 6.67(1H,s), 7. 20(2H,d,J=8.6Hz), 8.05(1H,s)

IR(KBr)2922,1582,1269cm⁻¹

[tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-amine (compound 292) (98 mg) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.92 - 2.00 (3
H, m), 2.04 - 2.10 (1 H, m), 2.51 (3 H, s), 3.13 (3 H, s),
3.23 -3.33 (1 H, m), 3.57 - 3.67 (1 H, m), 3.92 (1 H, d,
J=6.6Hz), 4.62 (1 H, m), 5.01 (2 H, s), 6.10 - 6.13 (1 H,
m),6.18 (1 H, dd, J=8.1, 2.7Hz), 6.32 (1 H, dd, J=8.4,
2.1Hz), 7.05 (1 H, t, J=8.4Hz), 7.18 - 7.34 (1 H, m), 7.72 7.76 (1 H, m), 8.06 (1 H, m),8.56 - 8.58 (1 H, m), 8.65 (1 H,
d, J=1.8Hz)

[0315]

Working Example 2 93

(Production of compound 293)

N- [4 - [[(4 and 6 -dimethyl -2- pyrimidyl) sulfanyl] methyl] phenyl] -N- to (2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) amine (0.36 g) 2 hours it agitated with the room temperature including methanol (7.2 ml), acetic acid (98;mu l), including cyano tri hydro boric acid sodium (108 mg).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N- [4 - [[(4 and 6 -dimethyl -2- pyrimidinyl) sulfanyl] methyl] phenyl] - 2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-amine (compound 293)(225 mg) was acquired.

mp149-151deg C.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.71 - 2.09 (4
H, m), 2.39 (3 H, s), 2.50 (3 H, s), 3.13 (3 H, s), 3.22 3.35(1 H, m), 3.54 - 3.69 (1 H, m), 3.86 (1 H, d, J=6.2Hz),
4.30 (2 H, s), 4.61 (1 H, m), 6.43 (2 H, d, J=8.4Hz), 6.67 (1
H, s), 7.20(2 H, d, J=8.6Hz), 8.05 (1 H, s)

IR (KBr) 2922, 1582 and 1269 cm ⁻¹

元素分析値C23H28N6Sとして		
elemental analysis values C23H28N6S doing		
Calcd. :C, 65. 68;H	, 6. 71;N	19. 98
Calcd.:C,65.68;H	6.71 ; N	19. 98

Page 313 Paterra® InstantMT® Machine Translation (U.S. Pat. Ser. No. 6,490,548; Pat. Pending Ser. No. 10/367,296)

Found:	:C, 65. 39;	;H,	6. 83;	; N,	19. 98
Found:	:C,65.39;	; H,	6.83;	; N,	19. 98

[0316]

実施例 294

(化合物 294 の製造)

N-[3-(3-0ロロフェノキシ)フェニル]-N-(2-3メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)アミン(0.19g)にメタノール(5.7ml)を加え、酢酸 $(57\mu l)$ 、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(63mg)を加えて、室温にて 2 時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に飽和重曹 水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合物294)(142mg)を得た。

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ 1.64-2.03(4H,m), 2.28(3 H,s), 3.20(1H,m), 3.48(1H,m), 3.75-3.84(1H, m), 4.69(1H,m), 6.15-6.29(2H,m), 6.37(1H,d,J=7.6Hz), 6.87-7.14(4H,m), 7.34(1H,t,J=8.0Hz), 7.83(1H,s)

IR(KBr)2934,1583,1472,1223,1151,733cm⁻¹

[0317]

実施例 295

(化合物 295 の製造)

N-[4-(4-7007ェノキシ)フェニル]-N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)アミン<math>(0.38g)にメタノール(11.4ml)を加え、酢酸 $(115\mu l)$ 、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(126mg)を加えて、室温にて 2 時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に飽和重曹 水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-[4-(4-

[0316]

Working Example 2 94

(Production of compound 294)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- to (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) amine (0.19 g) 2 hours it agitated with the room temperature including methanol (5.7 ml), acetic acid (57;mul), including cyano tri hydro boric acid sodium (63 mg).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N-[3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-2-methyl-6, 7, 8, 9-[tetorahidoropirimido][4 and 5-b] azepine-5-amine (compound 294) (142 mg) wasacquired.

¹H-nmr (DMSO -d₆);de 1.64 2.03 (4 H, m), 2.28 (3 H, s), 3.20 (1 H, m), 3.48 (1 H, m),
3.75 - 3.84(1 H, m), 4.69 (1 H, m), 6.15 - 6.29 (2 H, m),
6.37 (1 H, d, J=7.6Hz), 6.87 - 7.14 (4 H, m), 7.34 (1 H, t,
J=8.0Hz), 7.83(1 H, s)

IR (KBr) 29,341,583,147,212,231,151,733 cm ⁻¹

[0317]

Working Example 2 95

(Production of compound 295)

N- [4 - (4 -chlorophenoxy) phenyl] -N- to (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) amine (0.38 g) 2 hours it agitated with the room temperature including methanol (11.4 ml), acetic acid (115;mul), including cyano tri hydro boric acid sodium (126 mg).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合物295)(215mg)を得た。

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ 1.78-2.14(4H,m), 2.28(3 H,s), 3.24(1H,m), 3.48(1H,m), 4.68(1H,m), 5.9 9(1H,d,J=7.0Hz), 6.80-6.88(4H,m), 7.02(1H,m), 7.33(1H,d,J=8.8Hz), 7.87(1H,s)

IR(KBr)3254,2934,1588,1483,1233,826,731cm⁻¹

[0318]

実施例 296

(化合物 296 の製造)

N-(2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)-4-[[(1-メチルテトラゾール-5-イル)メチル]スルファニル]アニリン(0.12g) にメタノール(3.6ml)を加え、酢酸(35 μ l)、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(38mg)を加えて、室温にて 2 時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に飽和重曹 水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2,9-ジメチル-N-[4-[[(1-メチル-テトラゾール-5-イル)メチル]スルファニル]フェニル]-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合物 296)(81mg)を得た。

mp155-158 deg C.

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.80-2.08(4H,m), 2.41(3H,s), 3.13(3H,s), 3.27-3.40(2H,m), 3.78-3.95(1H, m), 3.87(3H,s), 4.32(2H,s), 4.74(1H,m), 6.44-6.52(3H,m), 7.07(2H,d,J=8.8Hz), 7.85(1H,s)

[0319]

実施例 297

(化合物 297 の製造)

 $N-(2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)-3-[(5-メチル-2-フェニル-1,3-オキサゾール-4-イル)メトキシ]アニリン(0.43 g)にメタノール(12.9 ml)を加え、酢酸(109 <math>\mu$ 1)、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(119 mg)を加えて、室温にて2時間攪拌した。

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N- [4 - (4 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-amine (compound 295) (215 mg) wasacquired.

¹H-nmr (DMSO -d₆);de 1.78 2.14 (4 H, m), 2.28 (3 H, s), 3.24 (1 H, m), 3.48 (1 H, m),
4.68 (1 H, m), 5.99(1 H, d, J=7.0Hz), 6.80 - 6.88 (4 H, m),
7.02 (1 H, m), 7.33 (1 H, d, J=8.8Hz), 7.87 (1 H, s)

IR (KBr) 32,542,934,158,814,831,233,826,731 cm ⁻¹

[0318]

Working Example 2 96

(Production of compound 296)

N- (2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) - 4 - to [[(1 -methyl tetrazole -5-yl) methyl] sulfanyl] aniline (0.12 g) 2 hours it agitated with the room temperature including methanol (3.6 ml), acetic acid (35;mu l), including cyano tri hydro boric acid sodium (38 mg).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 2 and 9 -dimethyl -N-[4 - [[(1 -methyl -tetrazole -5-yl) methyl] sulfanyl] phenyl] - 6, 7, 8 and 9 - [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-amine (compound 296) (81 mg) was acquired.

mp155-158deg C.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.80 - 2.08 (4 H, m), 2.41 (3 H, s), 3.13 (3 H, s), 3.27 - 3.40 (2 H, m),
3.78 - 3.95 (1 H, m), 3.87 (3 H, s), 4.32 (2 H, s), 4.74 (1 H, m), 6.44 - 6.52 (3 H, m), 7.07 (2 H, d, J=8.8Hz), 7.85 (1 H, s)

[0319]

Working Example 2 97

(Production of compound 297)

N- (2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) - 3 - to [(5 -methyl -2- phenyl -1, 3- oxazole -4- yl) methoxy] aniline (0.43 g) 2 hours it agitated with the room temperature including methanol (12.9 ml), acetic acid (109;mu l), including cyano tri hydro boric acid sodium (119 mg).

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に飽和重曹 水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2,9-ジメチル-N-[3-[(5-メチル-2-フェニル-1,3-オキサゾール-4-イル)メトキシ]フェニル]-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合物 297)(33 0mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.93-2.10(4H,m), 2.41(3H,s), 2.49(3H,m), 3.11(3H,s), 3.23-3.33(1H,m), 3.5 7-3.65(1H,m), 3.90(1H,d,J=6.6Hz), 4.63(1H,m), 4.92(2H,s), 6.15-6.21(2H,m), 6.34-6.40(1H, m), 7.06(1H,t,J=8.4Hz), 7.39-7.46(3H,m), 7.98-8.03(2H,m), 8.05(1H,s)

IR(KBr)3275,2930,1584,1190,733cm⁻¹

[0320]

実施例 298

(化合物 298 の製造)

3-[(5-メチル-2-フェニル-1,3-オキサゾール-4-イル)メトキシ]-N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)アニリン<math>(0.40g)にメタノール(12.0ml)を加え、酢酸 $(104\mu l)$ 、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(114mg)を加えて、室温にて 2 時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に飽和重曹 水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2-メチル-N-[3-[(5-メチル-2-フェニル-1,3-オキサゾール-4-イル)メトキシ]フェニル]-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合物 298)(197mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.78-2.09(4H,m), 2.41(3H,s), 2.46(3H,s), 3.31(1H,m), 3.45(1H,m), 3.83-3.9 0(1H,m), 4.06(1H,d,J=7.0Hz), 4.64(1H,m), 4.9 2(2H,s), 5.55-5.60(1H,m), 6.19-6.23(2H,m), 6. 35-6.40(1H,m), 7.06(1H,t,J=8.2Hz), 7.40-7.46(3 H,m), 7.98-8.03(2H,m), 8.13(1H,s)

IR(KBr)3248,2938,1590,1435,1190,910,733cm⁻¹

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 2 and 9 -dimethyl -N-[3 - [(5 -methyl -2- phenyl -1, 3- oxazole -4- yl) methoxy] phenyl] - 6, 7, 8 and 9 - [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-amine (compound 297) (330 mg) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.93 - 2.10 (4
H, m), 2.41 (3 H, s), 2.49 (3 H, m), 3.11 (3 H, s), 3.23 3.33(1 H, m), 3.57 - 3.65 (1 H, m), 3.90 (1 H, d, J=6.6Hz),
4.63 (1 H, m), 4.92 (2 H, s), 6.15 - 6.21 (2 H, m), 6.34 -6.40
(1 H, m), 7.06 (1 H, t, J=8.4Hz), 7.39 - 7.46 (3 H, m), 7.98 8.03 (2 H, m), 8.05 (1 H, s)

IR (KBr) 3,275,293,015,841,190,733 cm ⁻¹
[0320]

Working Example 2 98

(Production of compound 298)

3 - [(5 -methyl -2- phenyl -1, 3- oxazole -4- yl) methoxy] -N- to (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) aniline (0.40 g) 2 hours it agitated with room temperature including methanol (12.0 ml), acetic acid (104;mu l), including cyano tri hydro boric acid sodium (114 mg).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 2-methyl-N-[3-[(5-methyl-2-phenyl-1, 3-oxazole-4-yl) methoxy] phenyl]-6, 7, 8 and 9-[tetorahidoropirimido][4 and 5-b] azepine-5-amine (compound 298)(197 mg) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.78 - 2.09 (4
H, m), 2.41 (3 H, s), 2.46 (3 H, s), 3.31 (1 H, m), 3.45 (1 H,
m), 3.83-3.90 (1 H, m), 4.06 (1 H, d, J=7.0Hz), 4.64 (1 H,
m), 4.92 (2 H, s), 5.55 - 5.60 (1 H, m), 6.19 - 6.23 (2 H,
m),6.35 - 6.40 (1 H, m), 7.06 (1 H, t, J=8.2Hz), 7.40 - 7.46
(3 H, m), 7.98 - 8.03 (2 H, m), 8.13 (1 H, s)

IR (KBr) 32,482,938,159,014,351,190,910,733 cm ⁻¹

[0321]

実施例 299

(化合物 299 の製造)

反応液に飽和重曹水を加え、酢酸エチルにて 抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2-[5-[3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-9-イル]-N,N-ジメチルアセトアミド(化合物 299)(21mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.90-2.15(4H,m), 2.44(3H,s), 2.98(3H,s), 3.09(3H,s), 3.53-3.65(2H,m), 3.99 (1H,d,J=16.2Hz), 4.64(1H,m), 4.89(1H,d,J=16.2Hz), 4.96(1H,d,J=7.0Hz), 6.24-6.42(3H,m), 6.8 3-6.89(1H,m), 6.99-7.26(4H,m), 8.08(1H,s)

[0322]

実施例 300

(化合物 300 の製造)

2-[5-[3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ]-2-メチル-5, 6,7,8-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-9-イル]-N,N-ジメチルアセトアミド(1.14g)を CHIRALPAK AD(50mmID × 500mmL)を用いて光学分割し、(+)-2-[5-[3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-9-イル]-N,N-ジメチルアセトアミド(化合物 300)(5 15mg)を得た。

 $[\alpha]_{D}$ =+13.1° (C=0.46,メタノール,20 deg C)

IR(KBr)3312,2934,1653,1583,1223,1150,731cm

[0321]

Working Example 2 99

(Production of compound 299)

N-[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -6, 7, 8, 9- it melted [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-amine (0.11 g) in N, N- dimethylformamide (2.2 ml),2 -chloro -N, N- dimethylacetamide after adding (45;mul), 18 hours it agitated with room temperature including 60% sodium hydride (13 mg).

In reaction mixture it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 2 - [5 - [3 - (3 -chlorophenoxy) anilino] - 2 -methyl - 5, 6, 7, 8- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 - b] azepine - 9-yl] - N, N-dimethylacetamide (compound 299) (21 mg) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.90 - 2.15 (4 H, m), 2.44 (3 H, s), 2.98 (3 H, s), 3.09 (3 H, s), 3.53 - 3.65(2 H, m), 3.99 (1 H, d, J=16.2Hz), 4.64 (1 H, m), 4.89 (1 H, d, J=16.2Hz), 4.96 (1 H, d, J=7.0Hz), 6.24 - 6.42 (3 H, m), 6.83 - 6.89(1 H, m), 6.99 - 7.26 (4 H, m), 8.08 (1 H, s)

[0322]

Working Example 300

(Production of compound 300)

2 - [5 - [3 - (3 -chlorophenoxy) anilino] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -9-yl] -N, N-dimethylacetamide (1.14 g) optical resolution was done making use of ChiralPak AD (50 mmlDX 500mmL),(+) - 2 - [5 - [3 - (3 -chlorophenoxy) anilino] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -9-yl] -N, N-dimethylacetamide (compound 300) (515 mg) was acquired.

[;al] \leq sub>D \leq sub>=+13.1* (C=0.46, methanol , 20deg C)

IR (KBr) 331,229,341,653,158,312,231,150,731 cm ⁻¹

元素分析値C25H28N5O2CIとして		
elemental analysis values C25H28N5O2Cl doing		
Calcd. :C, 64. 44;H, 6. 06;N	<u> </u>	15. 03

Calcd.:C,64.44;H,6.06;N				15. 03
Found :	:C, 64. 51;	;H, 6. 25;	;N,	15. 05
Found:	:C,64.51;	; H,6.25;	; N,	15. 05

[0323]

実施例 301

(化合物 301 の製造)

2-[5-[3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ]-2-メチル-5, 6,7,8-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-9-イル]-N,N-ジメチルアセトアミド(1.14g)を CHIRALPAK AD(50mmID×500mmL)を用いて光学分割 し、(-)-2-[5-[3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ]-2-メ チル-5,6,7,8-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-9-イル]-N,N-ジメチルアセトアミド(化合物 301)(5 21mg)を得た。

[α]_D=-14.5° (C=0.43,メタノール,20 deg C) IR(KBr)3299,2934,1651,1584,1223,1150,731cm⁻ [0323]

Working Example 301

(Production of compound 301)

2 - [5 - [3 - (3 -chlorophenoxy) anilino] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -9-yl] -N, N-dimethylacetamide (1.14 g) optical resolution was done making use of ChiralPak AD (50 mmIDX 500mmL),(-) - 2 - [5 - [3 - (3 -chlorophenoxy) anilino] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -9-yl] -N, N-dimethylacetamide (compound 301) (521 mg) was acquired.

[;al] _D=-14.5* (C=0.43, methanol, 20deg C)
IR (KBr) 329,929,341,651,158,412,231,150,731 cm
⁻¹

元素分析值C25H28N	150201として				
elemental analysis valu					
Calcd. :C, 64. 44;H, 6. 06;N				15.	03
Calcd.:C,64.44;H,6.06;N				15. 0	3
Found :	:C, 64. 31;	;H, 5. 85;	;N,	1	4. 87
Found:	:C,64.31 ;	; H,5.85;	; N,	1	4. 87

[0324]

実施例 302

(化合物 302 の製造)

3-(1,3-ベンゾチアゾール-2-イルメトキシ)-N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)アニリン(0.21g)にメタノール(6.3m]を加え、酢酸(59μ 1)、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(65mg)を加えて、室温にて 2 時間撹拌した。

滅圧下溶媒を除去し、得られた残渣に飽和重曹 水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。 [0324]

Working Example 302

(Production of compound 302)

3 - (1 and 3 -benzothiazole -2- yl methoxy) -N- to (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) aniline (0.21 g) 2 hours it agitated with room temperature including methanol (6.3 ml), acetic acid (59;mu l), including cyano tri hydro boric acid sodium (65 mg).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-[3-(1,3-ベンゾチアゾール-2-イルメトキシ)フェニル]-2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合物 302)(121mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.83-2.13(4H,m), 2.47(3H,s), 3.24-3.47(2H,m), 4.64(1H,m), 5.38(1H,m), 5.42(2H,s), 6.20-6.26(2H,m), 6.35-6.41(1H,m), 7.06(1H,t,J=7.8Hz), 7.38-7.53(2H,m), 7.86-7.91 (1H,m), 8.02(1H,d,J=8.0Hz), 8.15(1H,s)

IR(KBr)3252,2938,1590,1435,1192,731cm⁻¹

[0325]

実施例 303

(化合物 303 の製造)

 $3-[(E)-2-(5-メチル-2-フェニル-1,3-オキサゾール-4-イル)エテニル]-N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)アニリン(0.16g)にメタノール(4.8ml)を加え、酢酸(<math>42 \mu l$)、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(46mg)を加えて、室温にて 3 時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に飽和重曹 水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2-メチル-N-[3-[(E)-2-(5-メチル-2-フェニル-1,3-オキサゾール-4-イル)エテニル]フェニル]-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合物 303) (83mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.93-2.20(4H,m), 2.48(3H,s), 2.49(3H,s), 3.35-3.49(2H,m), 3.96(1H,m), 4.7 0(1H,m), 5.18(1H,s), 6.45-6.50(1H,m), 6.73(1 H,m), 6.82(1H,d,J=15.6Hz), 6.94(1H,d,J=7.8Hz), 7.15(1H,t,J=7.8Hz), 7.25(1H,d,J=15.8Hz), 7.41-7.49(3H,m), 8.03-8.09(2H,m), 8.21(1H,s)

IR(KBr)3241,2926,1584,1443,731cm⁻¹

[0326]

実施例 304

(化合物 304 の製造)

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(1.5g)にトルエン(45ml)を加え、3-(ベ

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N-[3-(1 and 3-benzothiazole-2-yl methoxy) phenyl]-2-methyl-6, 7, 8, 9-[tetorahidoropirimido][4 and 5-b] azepine-5-amine (compound 302)(121 mg) wasacquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.83 - 2.13 (4
H, m), 2.47 (3 H, s), 3.24 - 3.47 (2 H, m), 4.64 (1 H, m),
5.38(1 H, m), 5.42 (2 H, s), 6.20 - 6.26 (2 H, m), 6.35 - 6.41
(1 H, m), 7.06 (1 H, t, J=7.8Hz), 7.38 - 7.53 (2 H, m),7.86 7.91 (1 H, m), 8.02 (1 H, d, J=8.0Hz), 8.15 (1 H, s)

IR (KBr) 32,522,938,159,014,351,192,731 cm ⁻¹

[0325]

Working Example 303

(Production of compound 303)

3 - [(E) - 2 - (5 -methyl -2- phenyl -1, 3- oxazole -4- yl) ethenyl] -N- to (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) aniline (0.16 g) 3 hours it agitated with room temperature including methanol (4.8 ml), acetic acid (42;mu l), including cyano tri hydro boric acid sodium (46 mg).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 2-methyl-N-[3-[(E)-2-(5-methyl-2-phenyl-1, 3-oxazole-4-yl) ethenyl] phenyl]-6, 7, 8 and 9-[tetorahidoropirimido][4 and 5-b] azepine-5-amine (compound 303)(83 mg) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃); de 1.93 - 2.20 (4
H, m), 2.48 (3 H, s), 2.49 (3 H, s), 3.35 - 3.49 (2 H, m),
3.96(1 H, m), 4.70 (1 H, m), 5.18 (1 H, s), 6.45 - 6.50 (1 H,
m), 6.73 (1 H, m), 6.82 (1 H, d, J=15.6Hz), 6.94 (1 H, d,
J=7.8Hz), 7.15(1 H, t, J=7.8Hz), 7.25 (1 H, d, J=15.8Hz),
7.41 - 7.49 (3 H, m), 8.03 - 8.09 (2 H, m), 8.21 (1 H, s)

IR (KBr) 3,241,292,615,841,443,731 cm ⁻¹
[0326]

Working Example 304

(Production of compound 304)

2 -methyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (1.5 g) 30 hour heating and refluxing it did

ンジルオキシ)アニリン(3.4g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(0.32g)を加えて 30時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-[3-(ベンジルオキシ)フェニル]-N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-<math>5-イリデン)アミン(1.1g)を得た。

N-[3-(ベンジルオキシ)フェニル]-N-(2-メチル-6, 7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)アミン<math>(1.0g)にメタノール(30ml)を加え、酢酸(0.32ml)、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(0.35g)を加えて、室温にて3時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に飽和重曹 水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-[3-(ベンジルオキシ)フェニル]-2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合物 304) (0.57g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.92-2.14(4H,m), 2.48(3H,s), 3.32-3.48(2H,m), 3.91(1H,d,J=7.0Hz), 4.62(1 H,m), 5.00(2H,s), 5.12(1H,m), 6.18-6.24(2H, m), 6.32-6.38(1H,m), 7.10(1H,t,J=8.2Hz), 7.30-7.44(6H,m), 8.16(1H,s)

[0327]

実施例 305

(化合物 305 の製造)

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.20g)にトルエン(6.0ml)を加え、3-[[2-(4-クロロフェニル)-1,3-オキサゾール-4-イル]メトキシ]アニリン(0.67g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(43mg)を加えて30時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。 after adding the (benzyloxy) aniline (3.4 g), including p-toluenesul fonic acid acid *monohydrate (0.32 g) including toluene (45 ml), 3 -.

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N-[3-(benzyloxy) phenyl]-N-(2-methyl-6, 7, 8, 9-[tetorahidoropirimido][4 and 5-b] azepine-5-ylidene) amine (1.1 g) was acquired.

N- [3 - (benzyloxy) phenyl] -N- to (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) amine (1.0 g) 3 hours it agitated with the room temperature including methanol (30 ml), acetic acid (0.32 ml), including cyano tri hydro boric acid sodium (0.35 g).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N-[3 - (benzyloxy) phenyl] - 2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-amine (compound 304) (0.57 g) wasacquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.92 - 2.14 (4
H, m), 2.48 (3 H, s), 3.32 - 3.48 (2 H, m), 3.91 (1 H, d,
J=7.0Hz), 4.62(1 H, m), 5.00 (2 H, s), 5.12 (1 H, m), 6.18 6.24 (2 H, m), 6.32 - 6.38 (1 H, m), 7.10 (1 H, t, J=8.2Hz),
7.30 -7.44 (6 H, m), 8.16 (1 H, s)

[0327]

Working Example 305

(Production of compound 305)

2 -methyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.20 g) 30 hour heating and refluxing it did after adding the [[2 - (4 -chlorophenyl) - 1 and 3 -oxazole -4-yl] methoxy] aniline (0.67 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (43 mg) including toluene (6.0 ml), 3 -.

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water .

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、3-[[2-(4-2)-1,3-1,3-1]] シ]-N-(2-1)-1,3-1 + シ]-N-(2-1)-1 + シ]-N-(2-1)-1 + ン]-N-(2-1)-1 + ン

 $3-[[2-(4-クロロフェニル)-1,3-オキサゾール-4-イル] メトキシ]-N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b] アゼピン-5-イリデン) アニリン(0.34g) にメタノール(10.2ml) を加え、酢酸(85<math>\mu$ l)、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(93mg)を加えて、室温にて3時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に飽和重曹 水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-[3-[[2-(4-クロロフェニル)-1,3-オキサゾール-4-イル]メトキシ]フェニル]-2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合物 305)(241mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.85-2.16(4H,m), 2.47(3H,s), 3.24-3.34(1H,m), 3.40-3.45(1H,m), 3.95(1H,d, J=6.9Hz), 4.64(1H,m), 5.01(2H,s), 5.13(1H,m), 6.19-6.25(2H,m), 6.35-6.39(1H,m), 7.08(1H,t,J=8.1Hz), 7.41-7.46(2H,m), 7.96-8.01(2H,m), 8.16(1H,s)

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], 3 - [[2 - (4 -chlorophenyl) - 1 and 3 -oxazole -4- yl] methoxy] -N- (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) aniline (0.34 g) was acquired.

3 - [[2 - (4 -chlorophenyl) - 1 and 3 -oxazole -4- yl] methoxy] -N- to (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) aniline (0.34 g) 3 hours it agitated with room temperature including methanol (10.2 ml), acetic acid (85;mul), including eyano tri hydro boric acid sodium (93 mg).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], N-[3-[[2-(4-chlorophenyl)-1 and 3-oxazole-4-yl] methoxy] phenyl]-2-methyl-6, 7, 8, 9-[tetorahidoropirimido][4 and 5-b] azepine-5-amine (compound 305)(241 mg) wasacquired.

<sup>1/sup>H-nmr (CDCl<sub>3/sub>);de 1.85 - 2.16 (4
H, m), 2.47 (3 H, s), 3.24 - 3.34 (1 H, m), 3.40 - 3.45 (1 H,
m),3.95 (1 H, d, J=6.9Hz), 4.64 (1 H, m), 5.01 (2 H, s),
5.13 (1 H, m), 6.19 - 6.25 (2 H, m), 6.35 - 6.39 (1 H,
m),7.08 (1 H, t, J=8.1Hz), 7.41 - 7.46 (2 H, m), 7.96 - 8.01
(2 H, m), 8.16 (1 H, s)

元素分析值C25H2	4N5O2CI•0. 5H2OとL	.τ				
elemental analysis v	alues C25H24N5O2Cl*().5H2O doing				
Calcd. :C, 63. 76;H			, 5. 35;N,		14. 87	
Calcd.:C,63.76;H		5.35 ; N,		14. 87		
Found :	:C, 63. 77;	;H,	5. 45;	;N,	1	4. 69
Found:	:C,63.77;	; H,	5.45;	; N,	1	4. 69

[0328]

実施例 306

(化合物 306 の製造)

[0328]

Working Example 306

(Production of compound 306)

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.20g)にトルエン(6.0ml)を加え、3-[(2-フェニル-1,3-チアゾール-4-イル)メトキシ]アニリン(0.64g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(43mg)を加えて 30 時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)-3-[(2-フェニル-1,3-チアゾール-4-イル)メトキシ]アニリン(0.33g)を得た。

N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)-3-[(2-フェニル-1,3-チアゾール-4-イル)メトキシ]アニリン<math>(0.33g)にメタノール(9.9ml)を加え、酢酸 $(86 \mu l)$ 、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(94mg)を加えて、室温にて 3 時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に飽和重曹 水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)-N-[3-[(2-フェニル-1,3-チアゾール-4-イル)メトキシ]フェニル]アミン(化合物 306)(223mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.85-2.16(4H,m), 2.47(3H,s), 3.27-3.45(2H,m), 3.94(1H,d,J=7.0Hz), 4.64(1 H,m), 5.13(1H,m), 5.21(2H,s), 6.20-6.25(2H, m), 6.36-6.42(1H,m), 7.07(1H,t,J=8.4Hz), 7.29 (1H,s), 7.41-7.47(3H,m), 7.92-7.98(2H,m), 8.1 7(1H,s)

IR(KBr)3248,2936,1590,1435,1191,733cm⁻¹

[0329]

実施例 307

(化合物 307 の製造)

4-[(3-ニトロフェノキシ)メチル]-2-チエニル-1,3-オ

2 -methyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.20 g) 30 hour heating and refluxing it did after adding the [(2 -phenyl -1, 3- thiazole -4- yl) methoxy] aniline (0.64 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (43 mg) including toluene (6.0 ml), 3 -.

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N- (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) -3 - [(2 -phenyl -1, 3- thiazole -4- yl) methoxy] aniline (0.33 g) was acquired.

N- (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) - 3 - to [(2 -phenyl -1, 3- thiazole -4- yl) methoxy] aniline (0.33 g) 3 hours it agitated with the room temperature including methanol (9.9 ml), acetic acid (86;mul), including cyano tri hydro boric acid sodium (94 mg).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N- (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) -N- [3 - [(2 -phenyl -1, 3- thiazole -4- yl) methoxy] phenyl] amine (compound 306) (223 mg) wasacquired.

<sup>1/sup>H-nmr (CDCl<sub>3/sub>);de 1.85 - 2.16 (4 H, m), 2.47 (3 H, s), 3.27 - 3.45 (2 H, m), 3.94 (1 H, d, J=7.0Hz), 4.64(1 H, m), 5.13 (1 H, m), 5.21 (2 H, s), 6.20 - 6.25 (2 H, m), 6.36 - 6.42 (1 H, m), 7.07 (1 H, t, J=8.4Hz), 7.29(1 H, s), 7.41 - 7.47 (3 H, m), 7.92 - 7.98 (2 H, m), 8.17 (1 H, s)

IR (KBr) 32,482,936,159,014,351,191,733 cm ⁻¹

[0329]

Working Example 307

(Production of compound 307)

4 - [(3 -nitro phenoxy) methyl] - 2 -thienyl -1, 3- oxazole it

キサゾール(7.3g)を 85%エタノール(183ml)に溶解し、塩化カルシウム(1.34g)、還元鉄(6.8g)を加え、4 時間加熱還流した。

室温に冷却後、セライトろ過し、酢酸エチルにて 洗浄した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、3-[(2-チエニル-1,3-オキサゾール-4-イル)メトキシ]アニリン(4.5g)を得た。

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.20g)にトルエン(6.0ml)を加え、3-[(2-チエニル-1,3-オキサゾール-4-イル)メトキシ]アニリン(0.61g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(43mg)を加えて 30 時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)-3-[(2-チエニル-1,3-オキサゾール-4-イル)メトキシ]アニリン(0.31g)を得た。

N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)-3-[(2-チエニル-1,3-オキサゾール-4-イル)メトキシ]アニリン<math>(0.31g)にメタノール(9.3ml)を加え、酢酸 $(82 \mu l)$ 、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(90mg)を加えて、室温にて 3 時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に飽和重曹 水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2-メチル-N-[3-[[2-(2-チエニル)-1,3-オキサゾール-4-イル]メトキシ]フェニル]-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合物 307)(141mg)を

melted (7.3 g) in 85% ethanol (183 ml), 4 hours heating and refluxing it did calcium chloride (1.34 g), including reduced iron (6.8 g).

After cooling, celite filtration it did in room temperature, washed with ethylacetate.

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 3 - [(2 -thienyl -1, 3-oxazole -4- yl) methoxy] aniline (4.5 g) was acquired.

2 -methyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.20 g) 30 hour heating and refluxing it did after adding the [(2 -thienyl -1, 3- oxazole -4- yl) methoxy] aniline (0.61 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (43 mg) including toluene (6.0 ml), 3 -.

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N- (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) -3 - [(2 -thienyl -1, 3- oxazole -4- yl) methoxy] aniline (0.31 g) was acquired.

N- (2 - methyl -6, 7, 8, 9 - [tetorahidoropirimido] [4 and 5 - b] azepine -5-ylidene) - 3 - to [(2 - thienyl -1, 3 - oxazole -4-yl) methoxy] aniline (0.31 g) 3 hours it agitated with the room temperature including methanol (9.3 ml), acetic acid (82; mul 1), including cyano tri hydro boric acid sodium (90 mg).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 2 -methyl -N- [3 - [[2 - (2 -thienyl) - 1 and 3 -oxazole -4- yl] methoxy] phenyl] - 6, 7, 8 and 9 - [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine

得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.91-2.13(4H,m), 2.47(3H,s), 3.28-3.50(2H,m), 3.94(1H,d,J=7.0Hz), 4.64(1H,m), 4.99(2H,s), 5.14(1H,m), 6.20-6.25(2H,m), 6.32-6.39(1H,m), 7.03-7.14(2H,m), 7.44(1H,dd,J=5.2,1.2Hz), 7.63(2H,m), 8.16(1H,s)

IR(KBr)3243,1590,1433,1163cm⁻¹

-5-amine (compound 307)(141 mg) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.91 - 2.13 (4 H, m), 2.47 (3 H, s), 3.28 - 3.50 (2 H, m), 3.94 (1 H, d, J=7.0Hz), 4.64(1 H, m), 4.99 (2 H, s), 5.14 (1 H, m), 6.20 - 6.25 (2 H, m), 6.32 - 6.39 (1 H, m), 7.03 - 7.14 (2 H, m), 7.44 (1 H, dd, J=5.2, 1.2Hz), 7.63 (2 H, m), 8.16 (1 H, s)

IR (KBr) 3243, 1590, 1433 and 1163 cm ⁻¹

元素分析值C23H23N	N502S・0. 5H20として			
elemental analysis val	ues C23H23N5O2S*0.5H2	2O doing		
Calcd. :C, 62. 42	15. 83			
Calcd.:C,62.42;H,5.47	;N			15. 83
Found :	:C, 62. 59;	;H, 5. 47;	;N,	15. 93
Found:	:C,62.59;	; H,5.47;	; N,	15. 93

[0330]

実施例 308

(化合物 308 の製造)

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.20g)にトルエン(6.0ml)を加え、3-[4-[(3-クロロフェノキシ)メチル]-1,3-オキサゾール-2-イル]アニリン(0.68g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(43mg)を加えて36時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、3-[4-[(3-クロロフェノキシ)メチル]-1,3-オキサゾール-2-イル]-N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)アニリン(0.27g)を得た。

 $3-[4-[(3-クロロフェノキシ)メチル]-1,3-オキサゾール-2-イル]-N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)アニリン(0.27g)にメタノール(8.1 ml)を加え、酢酸(<math>67\mu$ l)、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(74mg)を加えて、室温にて 2 時間攪拌した。

[0330]

Working Example 308

(Production of compound 308)

2 -methyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.20 g) 36 hour heating and refluxing it did after adding the [4 - [(3 -chlorophenoxy) methyl] - 1 and 3 -oxazole -2- yl] aniline (0.68 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (43 mg) including toluene (6.0 ml), 3 -.

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 3 - [4 - [(3 -chlorophenoxy) methyl] - 1 and 3 -oxazole -2- yl] -N- (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) aniline (0.27 g) was acquired.

3 - [4 - [(3 -chlorophenoxy) methyl] - 1 and 3 -oxazole -2-yl] -N- to (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) aniline (0.27 g) 2 hours it agitated with room temperature including methanol (8.1 ml), acetic acid (67;mu l), including cyano tri hydro boric acid sodium (74 mg).

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に飽和重曹 水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

滅圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-[3-[4-[(3-クロロフェノキシ)メチル]-1,3-オキサゾール-2-イル]フェニル]-2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合物 308)(165mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.87-2.17(4H,m), 2.47(3H,s), 3.31-3.49(2H,m), 4.17(1H,d,J=7.2Hz), 4.75(1H,m), 5.04(2H,s), 5.37(1H,m), 6.62-6.67(1H, m), 6.86-7.02(3H,m), 7.18-7.30(1H,m), 7.36-7. 40(1H,m), 7.70(1H,s), 8.18(1H,s)

IR(KBr)3261,1593,1435,735cm⁻¹

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N-[3-[4-[(3-chlorophenoxy) methyl]-1 and 3-oxazole-2-yl] phenyl]-2-methyl-6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido][4 and 5-b] azepine-5-amine (compound 308) (165 mg) wasacquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.87 - 2.17 (4
H, m), 2.47 (3 H, s), 3.31 - 3.49 (2 H, m), 4.17 (1 H, d,
J=7.2Hz), 4.75(1 H, m), 5.04 (2 H, s), 5.37 (1 H, m), 6.62 6.67 (1 H, m), 6.86 - 7.02 (3 H, m), 7.18 - 7.30 (1 H,
m),7.36 - 7.40 (1 H, m), 7.70 (1 H, s), 8.18 (1 H, s)

IR (KBr) 326,115,931,435,735 cm ⁻¹

元素分析値C25H24N5O2CI・O. 5H2Oとしてelemental analysis values C25H24N5O2CI*0.5H2O doing						
Calcd. : C, 63		o.5112O doing	, 5. 35;N,		14.	<u> </u> 87
Calcd.:C,63.76;H		5.35 ; N,		14. 8	7	
Found:	:C, 63. 80;	;H,	5. 37;	;N,	1	4. 95
Found:	:C,63.80;	; H,	5.37;	; N,		4. 95

[0331]

実施例 309

(化合物 309 の製造)

2-メチル-N-[3-[(5-メチル-2-フェニル-1,3-オキサゾール-4-イル)メトキシ]フェニル]-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド<math>[4,5-b]アゼピン-5-アミン(0.35g)をN,N-ジメチルホルムアミド(7.0ml)に溶解し、60%水素化ナトリウム(70mg)、 $2-クロロ-N,N-ジメチルアセトアミド(163 <math>\mu$ 1)を加えて 90 deg C にて 1 2 時間攪拌した。

反応液を室温に冷却後、水を加え酢酸エチルに て抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N,N-ジメチル-2-[2-メチル-5-[3-[[5-メチル-2-フェニル-1,3-

[0331]

Working Example 309

(Production of compound 309)

2 -methyl -N- [3 - [(5 -methyl -2- phenyl -1, 3- oxazole -4-yl) methoxy] phenyl] - 6, 7, 8 and 9 - it melted [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-amine (0.35 g) in the N, N- dimethylformamide (7.0 ml), 12 hours it agitated with 90 deg C 60% sodium hydride (70 mg), 2 -chloro -N, N- dimethylacetamide including (163;mu l).

reaction mixture in room temperature after cooling, was extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], N, N- dimethyl -2- [2]

Page 325 Paterra® InstantMT® Machine Translation (U.S. Pat. Ser. No. 6,490,548; Pat. Pending Ser. No. 10/367,296)

オキサゾール-4-イル]メトキシ]アニリノ]-5,6,7,8-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-9-イル]アセト アミド(化合物 309)(51mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.93-2.16(4H,m), 2.42(3H,s), 2.43(3H,s), 2.99(3H,s), 3.10(3H,s), 3.61(2H, m), 4.00(1H,d,J=16.0Hz), 4.65(1H,m), 4.81(1 H,d,J=16.0Hz), 4.93(2H,s), 6.23-6.38(3H,m), 7.06(3H,m), 7.98-8.03(2H,m), 8.08(1H,s)

IR(KBr)3341,2930,1653,1584,1340,1190,733cm

[0332]

実施例 310

(化合物 310 の製造)

 $N,N-ジメチル-2-[(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)アミノ]ベンズアミド(0.11g)に THF/メタノール(6.6ml)を加え、酢酸(39<math>\mu$ l)、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(43mg)を加えて、室温にて 6 時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣を飽和重曹 水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N,N-ジメチル-2-[(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)アミノ]ベンズアミド(化合物 3 10)(15mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.96-2.13(4H,m), 2.46(3H,s), 3.06(6H,s), 3.35(1H,m), 3.50(1H,m), 4.66(1H, m), 5.18(1H,m), 5.57(1H,d,J=6.2Hz), 6.49(1H, d,J=8.6Hz), 6.66(1H,td,J=7.6,0.8Hz), 7.07-7.21 (2H,m), 8.10(1H,s)

IR(KBr)3247,1622,1586,1435,735cm⁻¹

[0333]

実施例 311

(化合物 311 の製造)

N,N-ジメチル-2-[(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)アミノ]-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]ベンズアミド<math>(0.26g)に THF/メタノール(15.6ml)を加え、酢酸 $(62 \mu l)$ 、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(68mg)を加え

-methyl -5- [3 - [[5 -methyl -2- phenyl -1, 3- oxazole -4- yl] methoxy] anilino] - 5, 6, 7 and 8 - [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -9-yl] acetamide (compound 309) (51 mg) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.93 - 2.16 (4
H, m), 2.42 (3 H, s), 2.43 (3 H, s), 2.99 (3 H, s), 3.10 (3 H,
s), 3.61(2 H, m), 4.00 (1 H, d, J=16.0Hz), 4.65 (1 H, m),
4.81 (1 H, d, J=16.0Hz), 4.93 (2 H, s), 6.23 - 6.38 (3 H, m),
7.06 (3 H, m), 7.98-8.03 (2 H, m), 8.08 (1 H, s)

IR (KBr) 334,129,301,653,158,413,401,190,733 cm ⁻¹

[0332]

Working Example 310

(Production of compound 310)

To N, N- dimethyl -2- [(2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) amino] benzamide (0.11 g) 6 hours it agitated with room temperature including THF /methanol (6.6 ml), acetic acid (39;mu l), including cyano tri hydro boric acid sodium (43 mg).

It removed solvent under vacuum, it extracted with ethylacetate inaddition residue which is acquired to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N, N- dimethyl -2- [(2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) amino] benzamide (compound 310) (15 mg) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.96 - 2.13 (4
H, m), 2.46 (3 H, s), 3.06 (6 H, s), 3.35 (1 H, m), 3.50 (1 H,
m), 4.66(1 H, m), 5.18 (1 H, m), 5.57 (1 H, d, J=6.2Hz),
6.49 (1 H, d, J=8.6Hz), 6.66 (1 H, td, J=7.6, 0.8Hz), 7.07 7.21 (2 H, m), 8.10 (1 H, s)

IR (KBr) 3,247,162,215,861,435,735 cm ⁻¹

Working Example 311

(Production of compound 311)

N, N- dimethyl -2- [(2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) amino] - 5 - to [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzamide (0.26 g) 6 hours it agitated with the room temperature including THF /methanol (15.6 ml), acetic acid (62;mul),

て、室温にて6時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣を飽和重曹 水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N,N-ジメチル-2-[(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)アミノ]-5-(4-トリフルオロメチル)フェノキシ]ベンズアミド(化合物 311)(<math>40mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.96-2.19(4H,m), 2.48(3H,s), 3.04(6H,s), 3.33(1H,m), 3.50(1H,m), 4.63(1H, m), 5.19(1H,m), 5.50(1H,d,J=6.2Hz), 6.51(1H,d,J=8.8Hz), 6.84-6.98(4H,m), 7.52(2H,d,J=8.8Hz), 8.12(1H,s)

[0334]

実施例 312

(化合物 312 の製造)

 $N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)-2-(ピロリジン-1-イルカルボニル)-4-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]アニリン(0.27g)に THF/メタノール(16.2ml)を加え、酢酸(<math>61\mu$ l)、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(67mg)を加えて、室温にて 6時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣を飽和重曹 水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2-メチル-N-[2-(1-ピロリジニルカルボニル)-4-(4-トリフルオロメチル)フェノキシ]フェニル]-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合物 312) (66mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.78-2.20(8H,m), 2.47(3H,s), 3.23-3.78(8H,m), 4.64(1H,m), 5.21(1H,m), 6. 10(1H,d,J=6.4Hz), 6.94(1H,d,J=8.8Hz), 6.88-6. 98(4H,m), 7.52(2H,d,J=8.8Hz), 8.12(1H,s)

[0335]

実施例 313

(化合物 313 の製造)

including cyano tri hydro boric acid sodium (68 mg).

It removed solvent under vacuum, it extracted with ethylacetate inaddition residue which is acquired to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N, N- dimethyl -2- [(2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) amino] - 5 - (4 -trifluoromethyl) phenoxy [benzamide (compound 311) (40 mg) wasacquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.96 - 2.19 (4
H, m), 2.48 (3 H, s), 3.04 (6 H, s), 3.33 (1 H, m), 3.50 (1 H,
m), 4.63(1 H, m), 5.19 (1 H, m), 5.50 (1 H, d, J=6.2Hz),
6.51 (1 H, d, J=8.8Hz), 6.84 - 6.98 (4 H, m), 7.52 (2 H, d,
J=8.8Hz), 8.12 (1 H, s)

[0334]

Working Example 312

(Production of compound 312)

N- (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) - 2 - (pyrrolidine -1- ylcarbonyl) - 4 - to [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] aniline (0.27 g) 6 hours it agitatedwith room temperature including THF /methanol (16.2 ml), acetic acid (61;mu l), including the cyano tri hydro boric acid sodium (67 mg).

It removed solvent under vacuum, it extracted with ethylacetate inaddition residue which is acquired to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 2-methyl-N-[2-(1-pyrrolidinyl carbonyl) - 4-(4-trifluoromethyl) phenoxy] phenyl]-6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5-b] azepine-5-amine (compound 312) (66 mg) wasacquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.78 - 2.20 (8
H, m), 2.47 (3 H, s), 3.23 - 3.78 (8 H, m), 4.64 (1 H, m),
5.21(1 H, m), 6.10 (1 H, d, J=6.4Hz), 6.94 (1 H, d,
J=8.8Hz), 6.88 - 6.98 (4 H, m), 7.52 (2 H, d, J=8.8Hz), 8.12
(1 H, s)

[0335]

Working Example 313

(Production of compound 313)

N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)-3-(3-トリフルオロフェノキシ)アニリン<math>(0.29mg)にメタノール(8.7ml)を溶解し、酢酸 $(81\mu I)$ 、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(8.7ml)を加えて、室温にて 18時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に飽和重曹 水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2-メチル-N-[3-[3-(トリフルオロメチル)フェノキシ]フェニル]-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合物 313)(156mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.92-2.14(4H,m), 2.48(3H,s), 3.39(2H,m), 4.02(1H,d,J=7.0Hz), 4.62(1H,m), 5.13(1H,m), 6.22-6.38(3H,m), 7.07-7.16(2H, m), 7.24-7.45(3H,m), 8.15(1H,s)

IR(KBr)3245,1589,1435,837cm⁻¹

[0336]

実施例 314

(化合物 314 の製造)

 $N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)-2-(モルホリン-4-イルカルボニル)-4-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]アニリン(0.22g)にメタノール(6.6ml)を加え、酢酸(48<math>\mu$ 1)、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(52mg)を加えて、室温にて 12 時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に飽和重曹 水中を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2-メチル-N-[2-(4-モルホリニルカルボニル)-4-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]フェニル]-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合物 314)(132mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.77-2.20(4H,m), 2.48(3H,s), 3.39(1H,m), 3.53-3.76(5H,m), 3.90-3.93(4H, m), 4.68(1H,m), 5.44(1H,d,J=6.0Hz), 5.94(1H, m), 6.50(1H,d,J=9.2Hz), 6.83(1H,d,J=3.0Hz), 6.91-6.98(3H,m), 7.53(2H,d,J=8.8Hz), 8.08(1H,

N- (2 - methyl - 6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) - 3 - it melted methanol (8.7 ml) in (3 - trifluoro phenoxy) aniline (0.29 mg), 18 hoursit agitated with room temperature acetic acid (81;mu 1), including cyano tri hydro boric acid sodium (88 mg).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 2-methyl-N-[3-[3-(trifluoromethyl) phenoxy] phenyl]-6, 7, 8 and 9-[tetorahidoropirimido] [4 and 5-b] azepine-5-amine (compound 313)(156 mg) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.92 - 2.14 (4 H, m), 2.48 (3 H, s), 3.39 (2 H, m), 4.02 (1 H, d, J=7.0Hz), 4.62 (1 H, m), 5.13(1 H, m), 6.22 - 6.38 (3 H, m), 7.07 - 7.16 (2 H, m), 7.24 - 7.45 (3 H, m), 8.15 (1 H, s)

IR (KBr) 324,515,891,435,837 cm ⁻¹

Working Example 314

(Production of compound 314)

N- (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) - 2 - (morpholine -4- ylcarbonyl) - 4 - to [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] aniline (0.22 g) 12 hours it agitatedwith room temperature including methanol (6.6 ml), acetic acid (48;mu l), including the cyano tri hydro boric acid sodium (52 mg).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 2 -methyl -N- [2 - (4 -morpholinyl carbonyl) - 4 - [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] phenyl] - 6, 7, 8 and 9 - [tetorahidoropirimido] [4 and 5 - b] azepine -5-amine (compound 314)(132 mg) was acquired.

¹H-nnr (CDCl₃);de 1.77 - 2.20 (4
H, m), 2.48 (3 H, s), 3.39 (1 H, m), 3.53 - 3.76 (5 H, m),
3.90 -3.93 (4 H, m), 4.68 (1 H, m), 5.44 (1 H, d, J=6.0Hz),
5.94 (1 H, m), 6.50 (1 H, d, J=9.2Hz), 6.83 (1 H, d,
J=3.0Hz), 6.91 - 6.98 (3 H, m),7.53 (2 H, d, J=8.8Hz), 8.08

s)

[0337]

実施例 315

(化合物 315 の製造)

1-[2-[(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b] アゼピン-5-イリデン)アミノ]-5-[4-(トリフルオロメ チル)フェノキシ]ベンゾイル]ピペリジン-4-カルボ ン酸エチル(0.66g)にメタノール(19.8ml)を加え、 酢酸(0.19ml)、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム (209mg)を加えて、室温にて 12 時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に飽和重曹 水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

 1 H-NMR(CDCl₃) δ 1.21(3H,t,J=7.0Hz), 1.55-1.7 6(2H,m), 1.83-2.18(6H,m), 2.48(3H,s), 2.56(1 H,m), 3.07(2H,m), 3.34(1H,m), 3.50(1H,m), 4. 06-4.20(2H,m), 4.17(2H,q,J=7.0Hz), 4.63(1H, m), 5.22(1H,m), 5.35(1H,d,J=6.2Hz), 6.50(2H, d,J=8.4Hz), 6.82(1H,d,J=3.0Hz), 6.89-6.98(3H, m), 7.52(2H,d,J=8.8Hz), 8.11(1H,s)

(1 H, s)

[0337]

Working Example 315

(Production of compound 315)

1 - To [2 - [(2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) amino] - 5 - [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzoyl] piperidine -4-carboxylic acid ethyl (0.66 g) 12 hours it agitated with room temperature including methanol (19.8 ml), acetic acid (0.19 ml), including cyano tri hydro boric acid sodium (209 mg).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 1 - [2 - [(2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) amino] - 5 - [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] phenyl] - 4 -piperidine carboxylic acid ethyl (compound 315) (282 mg) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.21 (3 H, t,
J=7.0Hz), 1.55 - 1.76 (2 H, m), 1.83 - 2.18 (6 H, m), 2.48 (3
H, s), 2.56(1 H, m), 3.07 (2 H, m), 3.34 (1 H, m), 3.50 (1 H,
m), 4.06 - 4.20 (2 H, m), 4.17 (2 H, q, J=7.0Hz), 4.63 (1 H,
m), 5.22(1 H, m), 5.35 (1 H, d, J=6.2Hz), 6.50 (2 H, d,
J=8.4Hz), 6.82 (1 H, d, J=3.0Hz), 6.89 - 6.98 (3 H, m), 7.52
(2 H, d, J=8.8Hz), 8.11 (1 H, s)

元素分析值C31H34N5O4F3·O.		5H2Oとして	5H2Oとして 5 H2O doing		
elemental analysis values C31 H34N5O4F3*0.					5 H2O doing
Calcd. :C, 61. 38;H,		, 5. 82;N	, 5. 82;N		
Calcd.:C,61.38;H,			5.82 ; N		11. 54
Found :	:C, 61. 31;	;H,	5. 67;	; N,	11. 76
Found:	:C,61.31 ;	; H,	5.67;	; N,	11. 76

[0338]

実施例 316

(化合物 316 の製造)

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-6,7, 8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン [0338]

Working Example 316

(Production of compound 316)

N-[3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-2-methyl-6, 7, 8, 9- it melted [tetorahidoropirimido] [4 and 5-b] azepine-5-amine

(0.22g)をトルエン(6.6ml)に溶解し、無水酢酸(55 μ1)を加え、12 時間加熱還流した。

室温に冷却後、飽和重層水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)アセトアミド(化合物 316)(129mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.89-2.13(4H,m), 2.02(3H,s), 2.71(3H,s), 3.37-3.56(1H,m), 3.91-4.05(1H, m), 4.12-4.18(1H,m), 4.44(1H,m), 5.97-6.00(1 H,m), 6.22-6.40(2H,m), 6.78-7.24(5H,m), 8.59 (1H,s)

[0339]

実施例 317

(化合物 317 の製造)

1-[2-[(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b] アゼピン-5-イル)アミノ]-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]ベンゾイル]-4-ピペリジンカルボン酸エチル(0.26g)をメタノール(5.2ml)に溶解し、1 規定水酸化ナトリウム(1.3ml)を加え、室温にて12 時間攪拌した。

1 規定塩酸にて pH≒5 とし、減圧下溶媒を除去した。

得られた残渣に水を加え、テトラヒドロフラン/酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をヘキサン/酢酸エチルにて洗浄し、1-[2-[(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)アミノ]-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]ベンゾイル]-4-ピペリジンカルボン酸(化合物 317)(82mg)を得た。

mp146-148 deg C.

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.78-2.12(8H,m), 2.52(3H,s), 3.04(2H,m), 3.34(4H,m), 3.70(2H,m), 4.91-5. 03(1H,m), 5.43(1H,d,J=8.0Hz), 6.71(1H,d,J=8.8 Hz), 6.92(1H,d,J=3.0Hz), 7.02-7.27(2H,m), 7.7 0(2H,d,J=8.4Hz), 7.80(1H,s), 8.20(1H,br)

(0.22 g) in toluene (6.6 ml),12 hour heating and refluxing it did including acetic anhydride (55;mu l).

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate including the saturated aqueous sodium bicarbonate.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], N-[3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-N-(2-methyl-6, 7, 8, 9-(tetorahidoropirimido][4 and 5-b] azepine-5-yl) acetamide (compound 316) (129 mg) wasacquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.89 - 2.13 (4
H, m), 2.02 (3 H, s), 2.71 (3 H, s), 3.37 - 3.56 (1 H, m),
3.91 -4.05 (1 H, m), 4.12 - 4.18 (1 H, m), 4.44 (1 H, m),
5.97 - 6.00 (1 H, m), 6.22 - 6.40 (2 H, m), 6.78- 7.24 (5 H, m), 8.59 (1 H, s)

[0339]

Working Example 317

(Production of compound 317)

1 - [2 - [(2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) amino] - 5 - [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzoyl] - 4 -piperidine carboxylic acid ethyl it melted (0.26 g) in methanol (5.2 ml), 12 hours itagitated with room temperature including 1 normal sodium hydroxide (1.3 ml).

It made pH *5 with 1 normal hydrochloric acid, removed solvent under vacuum.

In residue which it acquires it extracted with tetrahydrofuran /ethylacetate includingwater.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired waswashed with hexane /ethylacetate, 1 - [2 - [(2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) amino] - 5 - [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzoyl] - 4 -piperidine carboxylic acid (compound 317) (82 mg) was acquired.

mp146-148deg C.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.78 - 2.12 (8
H, m), 2.52 (3 H, s), 3.04 (2 H, m), 3.34 (4 H, m), 3.70 (2
H, m), 4.91- 5.03 (1 H, m), 5.43 (1 H, d, J=8.0Hz), 6.71 (1
H, d, J=8.8Hz), 6.92 (1 H, d, J=3.0Hz), 7.02 - 7.27 (2 H, m),
7.70 (2 H, d, J=8.4Hz), 7.80(1 H, s), 8.20 (1 H, br)

IR(KBr)3220,2934,1709,1595,1327,1065cm⁻¹

IR (KBr) 3220, 2934, 1709, 1595, 1327 and 1065 cm $<\!\!\text{sup}\!\!>\!\!-1<\!\!/\text{sup}\!\!>$

out					
元素分析值C29H30N	504F3・1MeOH・1H2Oとし ⁻	τ			
elemental analysis valu	es C29H30N5O4F3*1MeOH*	1H2O doing			
Calcd. :C, 58. 15;	H, 5. 86;N, 11. 30				
Calcd.:C,58.15;H,5.86;	N,11.30				
Found :	:C, 57. 92;	;H, 6. 01;	;N, 11. 10		
Found:	:C,57.92;	; H,6.01;	; N,11.10		
[0340]		[0340]			
- 実施例 318		Working Example 318			
(化合物 318 の製造)		(Production of compound 31	8)		
5-b]アゼピン-5-イリデ ル]アセトアミド(177mg 解し、酢酸(76μ1)、シ	,8,9-テトラヒドロピリミド[4, ン)アミノ]フェノキシ]フェニ g)をメタノール(5.3ml)に溶 アノトリヒドロほう酸ナトリ 室温にて 12 時間攪拌し	It melted N- [3 - [3 - [(2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) amino] phenoxy] phenyl] acetamide (177 mg) in methanol (5.3 ml), 12 hours it agitated with room temperature acetic acid (76;mul), including cyano tri hydro boric acid sodium (83 mg).			
減圧下溶媒を除去し、 水を加え、酢酸エチル	得られた残渣に飽和重曹 にて抽出した。	It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.			
飽和食塩水にて洗浄行 乾燥した。	後、硫酸マグネシウムにて	With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.			
減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-[3-[3-[(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)アミノ]フェノキシ]フェニル]アセトアミド(化合物 318)(53mg)を得た。		solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], N- [3 - [3 - [(2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) amino] phenoxy] phenyl] acetamide (compound 318) (53 mg) was acquired.			
2.47(3H,s), 3.23-3.45 Hz), 4.55(1H,m), 5.1 m), 6.69-6.72(1H,m),	4-2.12(4H,m), 2.18(3H,s), 5(2H,m), 4.20(1H,d,J=4.8 2(1H,m), 6.23-6.43(3H, 7.07(1H,t,J=8.0Hz), 7.29 1H,d,J=7.8Hz), 8.04(1H,	<pre>¹H-nmr (CDCl₃);de 1.94 - 2.12 (4 H, m), 2.18 (3 H, s), 2.47 (3 H, s), 3.23 - 3.45 (2 H, m), 4.20(1 H, d, J=4.8Hz), 4.55 (1 H, m), 5.12 (1 H, m), 6.23 - 6.43 (3 H, m), 6.69 - 6.72 (1 H, m), 7.07 (1 H, t, J=8.0Hz), 7.29(1 H, t, J=8.0Hz), 7.64 (1 H, d, J=7.8Hz), 8.04 (1 H, s), 8.73 (1 H, s)</pre>			
IR(KBr)3243,2936,159	7,1435,1184,731cm ⁻¹	IR (KBr) 32,432,936,159,71 ⁻¹	4,351,184,731 cm		
[0341]		[0341]			
実施例 319		Working Example 319			
(化合物 319 の製造)		(Production of compound 31	9)		

Page 331 Paterra® InstantMT® Machine Translation (U.S. Pat. Ser. No. 6,490,548; Pat. Pending Ser. No. 10/367,296)

 $N-(2-メトキシエチル)-2-[(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)アミノ]-N-プロピル-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]ベンズアミド(0.16g)にメタノール(4.8ml)を加え、酢酸(49<math>\mu$ l)、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(54mg)を加えて、室温にて12時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に飽和重曹 水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-(2-メトキシエチル)-2-[(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)アミノ]-N-プロピル-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]ベンズアミド(化合物 319)(53mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 0.83(3H,t,J=7.2Hz), 1.57(2 H,m), 1.91-2.19(4H,m), 2.48(3H,s), 3.20-3.43 (4H,m), 3.26(3H,s), 3.45-3.68(4H,m), 4.62(1H, m), 5.01(1H,d,J=5.8Hz), 5.18(1H,m), 6.47(1H, d,J=9.6Hz), 6.88-6.98(4H,m), 7.52(2H,d,J=8.8H z), 8.14(1H,s)

[0342]

実施例 320

(化合物 320 の製造)

2-[(4- アセチルピペラジン-1- イル)カルボニル]-N -(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)-4-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]アニリン<math>(0.24g)をメタノール(7.2ml)に溶解し、酢酸 $(73~\mu~l)$ 、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(80mg)を加えて、室温にて 6 時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣を飽和重曹 水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-[2-[(4-7セチル-1-ピペラジニル)カルボニル]-4-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]フェニル]-2-メチル-6, 7,8,9-テトラヒドロピリミド<math>[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合物 320)(0.15g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.75-2.11(4H,m), 2.01(3H,s), 2.28(3H,s), 3.13-3.54(10H,m), 4.83(1H,m), 5.

N- (2 -methoxyethyl) - 2 - [(2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) amino] -N- propyl -5- to [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzamide (0.16 g) 12 hours it agitated with room temperature including methanol (4.8 ml), acetic acid (49;mul), including the cyano tri hydroboric acid sodium (54 mg).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N- (2 -methoxyethyl) - 2 - [(2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) amino] -N- propyl -5- [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzamide (compound 319) (53 mg) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 0.83 (3 H, t,
J=7.2Hz), 1.57 (2 H, m), 1.91 - 2.19 (4 H, m), 2.48 (3 H, s),
3.20 - 3.43(4 H, m), 3.26 (3 H, s), 3.45 - 3.68 (4 H, m), 4.62
(1 H, m), 5.01 (1 H, d, J=5.8Hz), 5.18 (1 H, m), 6.47 (1 H,
d, J=9.6Hz), 6.88-6.98 (4 H, m), 7.52 (2 H, d, J=8.8Hz),
8.14 (1 H, s)

[0342]

Working Example 320

(Production of compound 320)

2 - [(4 -acetyl piperazine -1- yl) carbonyl] -N- (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) - 4 - it melted [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] aniline (0.24 g) in methanol (7.2 ml), 6 hours it agitated with room temperature acetic acid (73;mu l), including cyano tri hydro boric acid sodium (80 mg).

It removed solvent under vacuum, it extracted with ethylacetate inaddition residue which is acquired to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N-[2-[(4-acetyl-1-piperazinyl) carbonyl]-4-[4-(trifluoromethyl) phenoxy] phenyl]-2-methyl-6, 7, 8, 9-[tetorahidoropirimido][4 and 5-b] azepine-5-amine (compound 320)(0.15 g) wasacquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.75 - 2.11 (4
H, m), 2.01 (3 H, s), 2.28 (3 H, s), 3.13 - 3.54 (10 H, m),

51(1H,d,J=9.2Hz), 6.68(1H,d,J=9.2Hz), 6.94-7. 08(5H,m), 7.70(2H,d,J=8.8Hz), 7.90(1H,s)

IR(KBr)3250,2928,1632,1443,1325,731cm⁻¹

[0343]

実施例 321

(化合物 321 の製造)

[4-[2-[(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5b]アゼピン-5-イリデン)アミノ]-5-[4-[2-アミノ-5-[4 -(トリフルオロメチル)フェノキシ]ベンゾイル]ピペ ラジン-1-イル]酢酸エチル(0.37g)をメタノール(11 ml)に溶解し、酢酸(105 µ1)、シアノトリヒドロほう 酸ナトリウム(114mg)を加えて、室温にて 6 時間 攪拌した。減圧下溶媒を除去し、残渣を飽和重 曹水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和 食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥 した。減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリ カゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、[4-[2-[(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b] アゼピン-5-イル)アミノ]-5-[4-(トリフルオロメチ ル)フェノキシ]ベンゾイル]-1-ピペラジニル]酢酸 エチル(化合物 321)(0.16g)を得た。 H-NMR(CD Cl_3) δ 1.27(3H,t,J=7.2Hz), 1.95-2.18(4H,m), 2.4 8(3H,s), 2.58(4H,m), 3.23(2H,s), 3.46-3.77(6H, m), 4.18(2H,q,J=7.2Hz), 4.56-4.68(1H,m), 5.18 (1H,m), 5.37(1H,d,J=5.8Hz), 6.50(1H,d,J=8.8Hz)z), 6.81-6.87(4H,m), 7.53(2H,d,J=8.4Hz), 8.11 (1H,s)IR(KBr)3355,2940,1746,1507,1327,1065c m⁻¹]]

[0344]

実施例 322

(化合物 322 の製造)

N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)-4-(4-ニトロフェノキシ)-2-(1-ピロリジニルカルボニル)アニリン<math>(0.15g)をテトラヒドロフラン/メタノール(6.0ml)に加え、酢酸 $(53~\mu~l)$ 、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(58mg)を加えて、室温にて 6 時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、残渣を飽和重曹水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2-メチル-N-[4-(4-ニトロフェノキシ)-2-(1-ピロリジニルカ

4.83(1 H, m), 5.51 (1 H, d, J=9.2Hz), 6.68 (1 H, d, J=9.2Hz), 6.94 - 7.08 (5 H, m), 7.70 (2 H, d, J=8.8Hz), 7.90 (1 H, s)

IR (KBr) 32,502,928,163,214,431,325,731 cm ⁻¹

[0343]

Working Example 321

(Production of compound 321)

[4 - [2 - [(2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) amino] - 5 - it melted [4 - [2 -amino -5- [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzoyl] piperazine -1- yl] ethylacetate (0.37 g) in methanol (11 ml), 6 hours itagitated with room temperature acetic acid (105;mu l), including cyano tri hydro boric acid sodium (114 mg). It removed solvent under vacuum , it extracted with ethylacetate inaddition residue to in sodium bicarbonate-saturated water . With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate . solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], [4 - [2 - [(2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) amino] - 5 - [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzoyl] - 1 -piperazinyl] ethylacetate (compound 321) (0.16 g) was acquired. ¹H-nmr (CDCl₃);de 1.27 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.95 - 2.18 (4 H, m), 2.48 (3 H, s), 2.58 (4 H, m), 3.23 (2 H, s), 3.46- 3.77 (6 H, m), 4.18 (2 H, q, J=7.2Hz), 4.56 - 4.68 (1 H, m), 5.18 (1 H, m), 5.37 (1 H, d, J=5.8Hz), 6.50 (1 H, d, J=8.8Hz), 6.81 -6.87 (4 H, m), 7.53 (2 H, d, J=8.4Hz), 8.11 (1 H, s) IR (KBr) 3355, 2940, 1746, 1507, 1327 and 1065 cm ⁻¹]

[0344]

Working Example 322

(Production of compound 322)

N- (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) - 4 - (4 -nitro phenoxy) - 2 - (1 -pyrrolidinyl carbonyl) aniline (0.15 g) in addition to tetrahydrofuran /methanol (6.0 ml), acetic acid (53;mu l), including cyano tri hydro boric acid sodium (58 mg), 6 hours it agitated with the room temperature .

It removed solvent under vacuum, it extracted with ethylacetate inaddition residue to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], 2 -methyl -N- [4 - (4

ルボニル)フェニル]-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合物 322)(41mg)を得た。

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ 1.71-1.92(3H,m), 1.95-2. 03(1H,m), 2.28(3H,s), 3.16-3.52(10H,m), 4.81 (1H,m), 6.05(1H,d,J=7.6Hz), 6.73(1H,d,J=8.6Hz), 7.02-7.12(5H,m), 7.91(1H,s), 8.23(1H,d,J=9.2Hz)

[0345]

実施例 323

(化合物 323 の製造)

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(0.20g)をテトラヒドロフラン(8.0ml)に溶解し、4-フェノキシフェニルイソシアネート(0.24ml)を加えて室温にて1時間攪拌した。

反応液に水を加え酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をヘキサン/ 酢酸エチルにて洗浄し、N-(2-メチル-6,7,8,9-テト ラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)-N-(4-フェ ノキシフェニル)ウレア(化合物 323)(0.28g)を得 た。

mp200-201 deg C.

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ 1.78-1.92(3H,m), 1.93-2. 06(1H,m), 2.31(3H,s), 3.24(2H,m), 4.95(1H, m), 6.53(1H,d,J=8.2Hz), 6.89-7.10(6H,m), 7.30 -7.42(4H,m), 8.04(1H,s), 8.47(1H,s)

IR(KBr)3279,1590,1507,1227,733cm⁻¹

-nitro phenoxy) - 2 - (1 -pyrrolidinyl carbonyl) phenyl] - 6, 7, 8 and 9 - [tetorahidoropirimido] [4 and 5 - b] azepine -5-amine (compound 322)(41 mg) was acquired.

¹H-nmr (DMSO -d₆);de 1.71 1.92 (3 H, m), 1.95 - 2.03 (1 H, m), 2.28 (3 H, s), 3.16 3.52 (10 H, m),4.81 (1 H, m), 6.05 (1 H, d, J=7.6Hz), 6.73
(1 H, d, J=8.6Hz), 7.02 - 7.12 (5 H, m), 7.91 (1 H, s), 8.23
(1 H, d, J=9.2Hz)

[0345]

Working Example 323

(Production of compound 323)

2 -methyl -6, 7, 8, 9- it melted [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-amine (0.20 g) in tetrahydrofuran (8.0 ml), 1 hour itagitated with room temperature 4 -phenoxy phenyl isocyanate including (0.24 ml).

In reaction mixture it extracted with ethylacetate including water

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired waswashed with hexane /ethylacetate , N- (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) -N- (4 -phenoxy phenyl) urea (compound 323) (0.28 g) wasacquired.

mp200-201deg C.

¹H-nmr (DMSO -d₆);de 1.78 1.92 (3 H, m), 1.93 - 2.06 (1 H, m), 2.31 (3 H, s), 3.24 (2 H,
m), 4.95(1 H, m), 6.53 (1 H, d, J=8.2Hz), 6.89 - 7.10 (6 H,
m), 7.30 - 7.42 (4 H, m), 8.04 (1 H, s), 8.47 (1 H, s)

IR (KBr) 3,279,159,015,071,227,733 cm ⁻¹

元素分析値C22H23N5O2 として					
elemental analysis values	C22H23N5O2 doing				
Calcd. :C, 67. 85;H		, 5. 95;N		17. 98	
Calcd.:C,67.85;H			5.95 ; N		17. 98
FouNd :	:C, 67. 86;	;H,	5. 99;	;N,	18. 05
FouNd:	:C,67.86;	; H,	5.99;	; N,	18. 05

[0346]

実施例 324

[0346]

Working Example 324

(化合物 324 の製造)

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(70mg)をテトラヒドロフラン(2.8ml)に溶解し、2-フェノキシフェニルイソシアネート(85μ 1)を加えて室温にて 1 時間攪拌した。

反応液に水を加え酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をヘキサン/ 酢酸エチルにて洗浄し、N-(2-メチル-6,7,8,9-テト ラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)-N-(2-フェ ノキシフェニル)ウレア(化合物 324)(87mg)を得 た。

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ 1.77-1.84(3H,m), 1.99(1 H,m), 2.30(3H,s), 3.13-3.32(2H,m), 4.89-4.98 (1H,m), 6.77(1H,d,J=8.1Hz), 6.84-6.90(1H,m), 6.98-7.07(4H,m), 7.14(1H,t,J=7.2Hz), 8.03(1H, s), 8.23-8.29(2H,m)

IR(KBr)3303,1538,1445,1215,748cm⁻¹

[0347]

実施例 325

(化合物 325 の製造)

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(0.10g)をジクロロメタン(3.0ml)に溶解し、4-(5-ホルミル-2-フリル)ベンゼンスルホンアミド(169mg)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(238mg)を加えて室温にて 12 時間攪拌した。

反応液に飽和重層水を加え、酢酸エチルにて 抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、4-[5-[[(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)アミノ]メチル]-2-フリル]ベンゼンスルホンアミド(化合物 325)(90mg)を得た。

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ 1.65-1.99(4H,m), 2.27(3 H,s), 3.01-3.15(1H,m), 3.60(1H,m), 3.71(2H,s), 3.72-3.84(4H,m), 6.43(1H,d,J=3.4Hz), 6.90(1 H,m), 7.05(1H,d,J=3.2Hz), 7.36(2H,m), 7.83(4 H,s), 7.93(1H,s)

IR(KBr)2253,1660,1003,824cm⁻¹

(Production of compound 324)

2 -methyl -6, 7, 8, 9- it melted [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-amine (70 mg) in tetrahydrofuran (2.8 ml), 1 hour itagitated with room temperature 2 -phenoxy phenyl isocyanate including (85;mul).

In reaction mixture it extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired waswashed with hexane /ethylacetate, N- (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) -N- (2 -phenoxy phenyl) urea (compound 324) (87 mg) wasacquired.

¹H-nmr (DMSO -d₆);de 1.77 1.84 (3 H, m), 1.99 (1 H, m), 2.30 (3 H, s), 3.13 - 3.32 (2 H,
m), 4.89 -4.98 (1 H, m), 6.77 (1 H, d, J=8.1Hz), 6.84 - 6.90
(1 H, m), 6.98 - 7.07 (4 H, m), 7.14 (1 H, t, J=7.2Hz), 8.03
(1 H, s),8.23 - 8.29 (2 H, m)

IR (KBr) 3,303,153,814,451,215,748 cm ⁻¹
[0347]

Working Example 325

(Production of compound 325)

2 -methyl -6, 7, 8, 9- it melted [tetorahidoropirimido] [4 and 5-b] azepine -5-amine (0.10 g) in dichloromethane (3.0 ml), 12 hours itagitated with room temperature 4 - (5 -formyl -2-furil) [benzensuruhonamido] (169 mg), including triacetoxy hydrogenation boron sodium (238 mg).

In reaction mixture it extracted with ethylacetate including saturated aqueous sodium bicarbonate.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 4 - [5 - [[(2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) amino] methyl] - 2 -furil] [benzensuruhonamido] (compound 325) (90 mg) was acquired.

¹H-nmr (DMSO -d₆);de 1.65 1.99 (4 H, m), 2.27 (3 H, s), 3.01 - 3.15 (1 H, m), 3.60 (1 H,
m), 3.71(2 H, s), 3.72 - 3.84 (4 H, m), 6.43 (1 H, d,
J=3.4Hz), 6.90 (1 H, m), 7.05 (1 H, d, J=3.2Hz), 7.36 (2 H,
m), 7.83 (4 H, s), 7.93(1 H, s)

IR (KBr) 225,316,601,003,824 cm ⁻¹

[0348]

実施例 326

(化合物 326 の製造)

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(80mg)をテトラヒドロフラン(3.2ml)に溶解し、トリエチルアミン(88 μ l)、4-フェノキシベンゼンスルホニルクロライド(145mg)を加えて室温にて 2 時間攪拌した。

反応液に水を加え酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)フェノキシベンゼンスルホンアミド(化合物 326)(85mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.74-2.04(3H,m), 2.21-2.28 (1H,m), 2.42(3H,s), 2.98-3.10(1H,m), 3.37-3.5 4(1H,m), 4.44-4.53(1H,m), 4.96(1H,m), 5.02(1 H,d,J=8.0Hz), 6.93(2H,d,J=8.8Hz), 7.09-7.14(1 H,m), 7.18-7.22(1H,m), 7.38-7.47(2H,m), 7.62 (2H,d,J=8.8Hz), 7.70(1H,s)

[0348]

Working Example 326

(Production of compound 326)

2 -methyl -6, 7, 8, 9- it melted [tetorahidoropirimido] [4 and 5-b] azepine -5-amine (80 mg) in tetrahydrofuran (3.2 ml), 2 hours itagitated with room temperature triethylamine (88;mul), 4-phenoxy benzene sulfonyl chloride including (145 mg).

In reaction mixture it extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N- (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) [fenokishibenzensuruhonamido] (compound 326) (85 mg) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.74 - 2.04 (3
H, m), 2.21 - 2.28 (1 H, m), 2.42 (3 H, s), 2.98 - 3.10 (1 H,
m),3.37 - 3.54 (1 H, m), 4.44 - 4.53 (1 H, m), 4.96 (1 H,
m), 5.02 (1 H, d, J=8.0Hz), 6.93 (2 H, d, J=8.8Hz), 7.09 7.14(1 H, m), 7.18 - 7.22 (1 H, m), 7.38 - 7.47 (2 H, m),
7.62 (2 H, d, J=8.8Hz), 7.70 (1 H, s)

元素分析值C21H22N	403S·0. 2H2Oとして			
elemental analysis valu	es C21H22N4O <sb></sb>	3 S*0.2H2O doing		
Calcd. :C, 60. 91;H, 5. 45;N				
Calcd.:C,60.91;H,5.45;N				
Found:	:C, 61. 06;	;H, 5. 58;	;N,	13. 32
Found:	:C,61.06;	; H,5.58;	; N,	13. 32

[0349]

実施例 327

(化合物 327 の製造)

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(0.15g)をテトラヒドロフラン(6.0ml)に溶解し、トリエチルアミン(0.15ml)、4-(クロロメチル)-5-メチル-2-フェニル-1,3-オキサゾール(0.19g)を加えて 60 deg C にて 12 時間攪拌した。

室温に冷却後、反応液に水を加え酢酸エチル

[0349]

Working Example 327

(Production of compound 327)

2 -methyl -6, 7, 8, 9- it melted [tetorahidoropirimido] [4 and 5-b] azepine -5-amine (0.15 g) in tetrahydrofuran (6.0 ml), 12 hours itagitated with 60 deg C triethylamine (0.15 ml), 4-(chloromethyl) - 5-methyl -2- phenyl -1, 3- oxazole including the (0.19 g).

In room temperature after cooling, in reaction mixture it

にて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2-メチル-N-[(5-メチル-2-フェニル-1,3-オキサゾール-4-イル)メチル]-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合物 327)(51mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.81-2.17(4H,m), 2.33(3H,s), 2.46(3H,s), 3.09-3.22(1H,m), 3.57(2H,s), 3.65-3.73(1H,m), 3.84(1H,m), 5.37(1H,m), 7.40-7.4 6(3H,m), 7.95-8.01(2H,m), 7.95-8.01(2H,m), 8.10(1H,s)

[0350]

実施例 328

(化合物 328 の製造)

2-メチル-N-(2-二トロフェニル)-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(182mg)をメタノール(5.4ml)に溶解し、窒素雰囲気下で10%パラジウム/カーボン(73mg)を加えた。

水素雰囲気下 16 時間攪拌し、セライトろ過して メタノールで洗浄した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)ベンゼン-1,2-ジアミン(33mg)を得た。

N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)ペンゼン-1,2-ジアミン(33mg)をテトラヒドロフラン(1.3ml)に溶解し、N,N-カルボジイミダゾール(24mg)を加えて、40 deg C にて 2 時間攪拌した。

室温に冷却後、反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、1-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)-1,3-ジヒドロベンズイミダゾール-2-オン(化合物 328)(13mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.97-2.21(4H,m), 2.48(3H,s), 65-2.85(1H,m), 3.24-3.37(1H,m), 3.70-3.82(1 H,m), 5.68(1H,m), 5.89(1H,d,J=11.4Hz), 6.79

extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 2 -methyl -N- [(5 -methyl -2- phenyl -1, 3- oxazole -4- yl) methyl] - 6, 7, 8 and 9 - [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-amine (compound 327)(51 mg) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.81 - 2.17 (4
H, m), 2.33 (3 H, s), 2.46 (3 H, s), 3.09 - 3.22 (1 H, m),
3.57(2 H, s), 3.65 - 3.73 (1 H, m), 3.84 (1 H, m), 5.37 (1 H,
m), 7.40 - 7.46 (3 H, m), 7.95 - 8.01 (2 H, m), 7.95 - 8.01 (2
H, m), 8.10 (1 H, s)

[0350]

Working Example 328

(Production of compound 328)

2 -methyl -N- (2 -nitrophenyl) - 6, 7, 8 and 9 - [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-amine (182 mg) was melted in the methanol (5.4 ml), 10% palladium/carbon (73 mg) was added under nitrogen atmosphere.

16 hour under hydrogen atmosphere it agitated, celite filtration did and washed with the methanol.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N- (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) benzene -1, 2- diamine (33 mg) was acquired.

It melted N- (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5-b] azepine -5-yl) benzene -1, 2- diamine (33 mg) in tetrahydrofuran (1.3 ml), 2 hours it agitatedwith 40 deg C including N, N- carbo diimidazole (24 mg).

In room temperature after cooling, in reaction mixture it extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 1 - (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) - 1 and 3 -dihydro benzimidazole -2- on (compound 328) (13 mg) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.97 - 2.21 (4 H, m), 2.48 (3 H, s), 65 - 2.85 (1 H, m), 3.24 - 3.37 (1 H, m),3.70 - 3.82 (1 H, m), 5.68 (1 H, m), 5.89 (1 H, d,

(1H,d,J=7.0Hz), 6.92-7.14(3H,m), 7.63(1H,s)

[0351]

実施例 329

(化合物 329 の製造)

3-クロロフェノール(146mg)を N,N-ジメチルホルムアミド(6.0ml)に溶解し、炭酸カリウム(0.18g)、N-(5-フルオロ-2-ニトロフェニル)-2-メチル-6,6,7,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(0.30g)を加え、60 deg Cにて12時間攪拌した。

室温に冷却後、反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.98-2.06(2H,m), 2.16(2H,t,J=5.8Hz), 2.50(3H,s), 3.32-3.48(2H,m), 4.63-4.7 2(1H,m), 5.26(1H,m), 6.14(1H,d,J=2.6Hz), 6.2 4(1H,dd,J=9.6,2.6Hz), 6.86-6.92(1H,m), 7.04-7. 07(1H,m), 7.17-7.34(2H,m), 8.02(1H,s), 8.19(1 H,d,J=9.4Hz), 8.52(1H,d,J=6.6Hz)

IR(KBr)3366,2940,1588,1497,1223,731cm⁻¹

[0352]

実施例 330

(化合物 330 の製造)

反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、6-(3-クロロフェノキシ)-1-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)-1,3-ジヒドロベンズイ

J=11.4Hz), 6.79 (1 H, d, J=7.0Hz), 6.92 - 7.14 (3 H, m), 7.63 (1 H, s)

[0351]

Working Example 329

(Production of compound 329)

3 -chlorophenol it melted (146 mg) in N, N-dimethylformamide (6.0 ml), 12 hours it agitated with60 deg C potassium carbonate (0.18 g), N- (5 -fluoro -2-nitrophenyl) - 2 -methyl -6, 6, 7, 9- including [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-amine (0.30 g).

In room temperature after cooling, in reaction mixture it extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], N-[5-(3-chlorophenoxy)-2-nitrophenyl]-2-methyl-6, 7, 8, 9-[tetorahidoropirimido] [4 and 5-b] azepine-5-amine (compound 329) (0.39 g) wasacquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.98 - 2.06 (2
H, m), 2.16 (2 H, t, J=5.8Hz), 2.50 (3 H, s), 3.32 - 3.48 (2
H, m), 4.63 -4.72 (1 H, m), 5.26 (1 H, m), 6.14 (1 H, d,
J=2.6Hz), 6.24 (1 H, dd, J=9.6, 2.6Hz), 6.86 - 6.92 (1 H, m),
7.04 - 7.07 (1 H, m), 7.17 - 7.34 (2 H, m), 8.02 (1 H, s), 8.19
(1 H, d, J=9.4Hz), 8.52 (1 H, d, J=6.6Hz)

IR (KBr) 33,662,940,158,814,971,223,731 cm ⁻¹

[0352]

Working Example 330

(Production of compound 330)

4 - (3 -chlorophenoxy) -N² it melted (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) benzene -1, 2- diamine (90 mg) in tetrahydrofuran (2.7 ml), 12 hours itagitated with room temperature including N, N-carbo diimidazole (55 mg).

In reaction mixture it extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], 6 - (3 -chlorophenoxy) - 1 - (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5

ミダゾール-2-オン(化合物 330)(51mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.90-2.21(4H,m), 2.46(3H,s), 2.67(1H,m), 3.20-3.34(1H,m), 3.67(1H,m), 5.60(1H,br), 5.85(1H,d,J=11.8Hz), 6.56(1H,m), 6.70-6.78(2H,m), 6.88-6.90(1H,m), 6.98-7.27(4 H,m), 7.65(1H,s)

[0353]

実施例 331

(化合物 331 の製造)

4-クロロ-N-[3-[3-[(2-メチル-6,7,8,9--テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン--5-イリデン)アミノ]フェノキシ]フェニル]ベンズアミド(0.33g)をメタノール(5.7ml)を加え、酢酸 $(45\mu l)$ 、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム(49mg)を加えて、室温にて 2 時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に飽和重曹 水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、4-クロロ-N-[3-[3-[(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)アミノ]フェノキシ]フェニル]ベンズアミド(化合物 331)(135mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.95-2.20(4H,m), 2.27(3H,s), 3.34(2H,m), 4.20(1H,d,J=8.4Hz), 4.49-4.58(1 H,m), 5.14(1H,m), 6.17-6.20(1H,m), 6.29-6.35 (1H,m), 6.80-6.89(2H,m), 7.08(1H,t,J=8.0Hz), 7.34(1H,t,J=8.0Hz), 7.38-7.45(2H,m), 7.63-7.68 (1H,m), 7.86-7.94(2H,m), 9.24(1H,s)

IR(KBr)3248,1655,1591,1489,1186,733cm⁻¹

[0354]

実施例 332

(化合物 332 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロ-6H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(0.355g)、2-(2-ニトロフェニルスルファニル)フェニルアミン(0.55g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(0.05g)にトルエン(20ml)を加え脱水下に 60 時間加熱還流した。

ついで、メチルアルコール(25ml)及び酢酸(0.36g)を加え氷冷下にシアノトリヒドロほう酸ナトリウ

-b] azepine -5-yl) - 1 and 3 -dihydro benzimidazole -2- on (compound 330) (51 mg) wasacquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.90 - 2.21 (4 H, m), 2.46 (3 H, s), 2.67 (1 H, m), 3.20 - 3.34 (1 H, m),
3.67(1 H, m), 5.60 (1 H, br), 5.85 (1 H, d, J=11.8Hz), 6.56
(1 H, m), 6.70 - 6.78 (2 H, m), 6.88 - 6.90 (1 H, m), 6.98
-7.27 (4 H, m), 7.65 (1 H, s)

[0353]

Working Example 331

(Production of compound 331)

4 -chloro -N- [3 - [3 - [(2 -methyl -6, 7, 8, 9-- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine --5-ylidene) amino] phenoxy] phenyl] benzamide (0.33 g) 2 hours was agitated with room temperature including methanol (5.7 ml), acetic acid (45;mul), including cyano tri hydro boric acid sodium (49 mg).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 4 -chloro -N-[3 - [3 - [(2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) amino] phenoxy] phenyl] benzamide (compound 331) (135 mg) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.95 - 2.20 (4
H, m), 2.27 (3 H, s), 3.34 (2 H, m), 4.20 (1 H, d, J=8.4Hz),
4.49 - 4.58(1 H, m), 5.14 (1 H, m), 6.17 - 6.20 (1 H, m),
6.29 - 6.35 (1 H, m), 6.80 - 6.89 (2 H, m), 7.08 (1 H, t,
J=8.0Hz),7.34 (1 H, t, J=8.0Hz), 7.38 - 7.45 (2 H, m), 7.63 7.68 (1 H, m), 7.86 - 7.94 (2 H, m), 9.24 (1 H, s)

IR (KBr) 32,481,655,159,114,891,186,733 cm ⁻¹

[0354]

Working Example 332

(Production of compound 332)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro -6H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.355 g), 2 - (2 -nitrophenyl sulfanyl) phenyl amine (0.55 g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.05 g) 60 hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (20 ml).

Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.18 g) to under ice cooling methyl alcohol (25 ml) and including

ム(0.18g)を加えた後、室温で 5 時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とし抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1)で精製して、2,8-ジメチル-N-{2-[(2-ニトロフェニル)スルファニル]フェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 332)(0.21g)を黄色アモルファスとして得た。

acetic acid (0.36 g), 5 hours it agitated with room temperature.

It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water, extracted.

You washed organic layer with saturated saline , dried with sodium sulfate .

Under vacuum, it concentrated, refined residue with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](ethylacetate:hexane =1:1), 2 and 8 -dimethyl -N- {2 - [(2 -nitrophenyl) sulfanyl] phenyl} - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 332) (0.21 g) as yellow amorphous.

元素分析値 C21H21N5O2S・0.25H2O として

elemental analysis values C21H21N5O2S*0.25H2O doing

Calcd.: C, 61.22; H, 5.26; N, 17.00.

Calcd.: C, 61.22; H, 5.26; N, 17.00.

Found: C, 61.14; H, 5.23; N, 16.99.

Found:C, 61.14;H, 5.23;N, 16.99.

H, s), 3.09(3H, s), 3.20-3.35(2H, m), 4.50-4.6 5(1H, m), 4.88(1H, d, J=7.8Hz), 6.75-6.94(3 H, m), 7.16-7.56(4H, m), 7.76(1H, s), 8.25(1H, dd, J=1.8, 8.0Hz).

H, s), 3.09 (3 H, s), 3.20 - 3.35 (2 H, m), 4.50 - 4.65 (1 H, m), 4.88 (1 H, d, J=7.8Hz), 6.75 - 6.94 (3 H, m), 7.16 - 7.56 (4 H, m), 7.76 (1 H, s), 8.25 (1 H, dd, J=1.8, 8.0Hz).

[0355]

実施例 333

(化合物 333 の製造)

[0355]

Working Example 333

(Production of compound 333)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒ ドロ-6H-ピリド[2,3-d] ピリミジン-5-オン(0.3 55g)、3-(2-ニトロフェ ノキシ)フェニルアミン ((0.50g)及び p-トルエ ンスルホン酸ー水和 物(0.05g)にトルエン (30ml)を加え脱水下 に23時間加熱還流し た。ついで、メチルア ルコール(30ml)及び 酢酸(0.36g)を加え氷 冷下にシアノトリヒド 口ほう酸ナトリウム(0. 25g)を加えた後、室

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro -6H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.355 g), 3 - (2 -nitro phenoxy) phenyl amine (0.50 g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.05 g) 23 hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (30 ml). Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.25 g) to under ice cooling methyl alcohol (30 ml) and including acetic acid (0.36 g), 14 hours it agitated with room temperature . It concentrated reaction mixture , in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water, extracted. You washed organic layer with saturated saline , dried with sodium sulfate . Under vacuum , it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate), 2 and 8 -dimethyl -N- [3 - (2 -nitro phenoxy) phenyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 333) (0.437 g) as yellow amorphous . As elemental analysis values

C₂₁H₂₁O₃*1.75H₂OCalcd.:C, 59.63;H, 5.84;N, 16.56.Found:C, 59.64;H, 5.80;N, 17.45.¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de 1.85 - 2.20 (2 H, m), 2.49 (3 H, s), 3.19 (3 H, s), 3.25 - 3.56(2 H, m), 3.84 (1 H, d, J=7.4Hz), 4.45 - 4.58 (1 H, m), 6.34 - 6.52 (3 H, m),

Page 340 Paterra® InstantMT® Machine Translation (U.S. Pat. Ser. No. 6,490,548; Pat. Pending Ser. No. 10/367,296)

JP2003321472A

温で 14 時間撹拌し た。反応液を濃縮、 残渣に酢酸エチル及 び水を加え、飽和炭 酸水素ナトリウム水 でアルカリ性とし抽出 した。有機層を飽和 食塩水で洗浄し、硫 酸ナトリウムで乾燥し た。減圧下、濃縮し、 残渣をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィー (酢酸エチル)で精製 して、2,8-ジメチル-N-[3-(2-ニトロフェノキ シ)フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3d]ピリミジン-5-アミン (化合物 333)(0.437g) を黄色アモルファスと して得た。元素分析 值 C21H21N5O3·1.75H 20 として Calcd. : C, 59.63 ;H, 5.84 ;N, 16.56.Found: C, 5 9.64 ;H, 5.80 ;N, 1 7.45.1H-NMR(200M Hz, CDCl₃) δ 1.85 -2.20(2H, m), 2.49(3 H, s), 3.19(3H, s), 3.25-3.56(2H, m), 3. 84(1H, d, J=7.4Hz),4.45-4.58(1H, m), 6.34-6.52(3H, m),7.0 4-7.23(3H, m), 7.51 (1H, tt, J=8.8, 8.8H z), 7.92(1H, dd, J=1.6, 8.0Hz), 8.00(1 H, s).)

7.04 - 7.23 (3 H, m), 7.51 (1 H, tt, J=8.8, 8.8Hz),7.92 (1 H, dd, J=1.6, 8.0Hz), 8.00 (1 H, s).)

[0356]

実施例 334

(化合物 334 の製造)

[0356]

Working Example 334

(Production of compound 334)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro -6H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.355 g), 3 - [4 - (3 -chlorophenyl) piperazine -1- sulfonyl] phenyl amine (0.71 g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.05 g) 38 hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (20 ml). Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.18 g) to under ice cooling methyl alcohol (25 ml) andincluding acetic acid (0.36 g), 3 hours it agitated with room temperature . It concentrated reaction mixture , in

Page 341 Paterra® InstantMT® Machine Translation (U.S. Pat. Ser. No. 6,490,548; Pat. Pending Ser. No. 10/367,296)

え、飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とし 抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸 ナトリウムで乾燥した。減圧下、濃縮し、残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル ~酢酸エチル:メチルアルコール=19:1)で精製、 つぎに塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィ 一(酢酸エチル:ヘキサン=2:1)で精製、酢酸エチ ル-エーテルより結晶化して、N-(3-{[4-(3-クロロ フェニル)-1-ピペラジニル]スルホニル}フェニル) -2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピ リミジン-5-アミン(化合物 334)(0.42g)を無色結晶 として得た。mp117-118 deg C¹H-NMR(200MH z, CDCl₃) δ 1.90-2.20(2H, m), 2.49(3H, s), 3.10-3.56(10H, m), 3.19(3H, s), 4.06(1H, d, J=6.6Hz), 4.50-4.64(1H, m), 6.68-6.90(4H, m),7. 01(1H, t, J=2.2Hz), 7.05-7.22(2H, m), 7.35(1 H, t, J=7.8Hz), 8.00(1H,s).)

[0357]

実施例 335

(化合物 335 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロ-6H-ピリド[2,3-d]ピリミ ジン-5-オン(0.177g)、3-アミノ-N-フェニルベンゼ ンンスルホンアミド((0.30g)及び p-トルエンスル ホン酸-水和物(0.025g)にトルエン(10ml)を加 え脱水下に24時間加熱還流した。ついで、メチ ルアルコール(10ml)及び酢酸(0.16g)を加え氷 冷下にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム(0.12g)を 加えた後、室温で 3 時間撹拌した。反応液を濃 縮、残渣に酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸 水素ナトリウム水でアルカリ性とし抽出した。有 機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで 乾燥した。減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィー(酢酸エチル~酢酸エチル: メチルアルコール=19:1)で精製、つぎに塩基性 シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル) で精製して、3-[(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロ ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミノ]-N-フェニル ベンゼンスルホンアミド(化合物 335)(0.076g)を 無色アモルファスとして得た。 H-NMR(200MH z, CDCl₃) δ 1.70-2.00(2H, m), 2.47(3H, s), 3.16(3H, s), 3.16-3.50(2H, m), 4.02(1H, d, J=7.4Hz), 4.30-4.50(1H, m), 6.73(1H, d, J=8.8H z), 6.96(1H, s), 7.00-7.40(7H, m), 7.91(1H, s).)

[0358]

実施例 336

(化合物 336 の製造)

residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and, extracted. You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate. Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate ~ethylacetate :methyl alcohol =19:1),next refined with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate:hexane =2:1), crystallization did from ethylacetate -ether, the N-(3-{[4-(3-chlorophenyl)-1 -piperazinyl] sulfonyl} phenyl) - 2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 334) (0.42 g) as colorless crystal. mp117-118deg C¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃); de 1.90 - 2.20 (2 H, m), 2.49 (3 H, s), 3.10 - 3.56 (10 H, m), 3.19 (3 H, s), 4.06 (1 H, d, J=6.6Hz),4.50 - 4.64 (1 H, m), 6.68 - 6.90 (4 H, m), 7.01 (1 H, t, J=2.2Hz), 7.05 - 7.22 (2 H, m), 7.35 (1 H, t, J=7.8Hz), 8.00(1 H, s).

[0357]

Working Example 335

(Production of compound 335)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro -6H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.177 g), 3 -amino -N-[fenirubenzennsuruhonamido] (0.30 g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.025 g) 24hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (10 ml). Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.12 g) to under ice cooling methyl alcohol (10 ml) andincluding acetic acid (0.16 g), 3 hours it agitated with room temperature. It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water, extracted. You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate. Under vacuum, it concentrated. refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate ~ethylacetate :methyl alcohol =19:1),next refined with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate), 3 - [(2 and 8 -dimethyl - 5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amino]-N- it acquired [fenirubenzensuruhonamido] (compound 335)(0.076 g) as colorless amorphous . ¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de 1.70 - 2.00 (2 H, m), 2.47 (3 H, s), 3.16 (3 H, s), 3.16 - 3.50 (2 H, m), 4.02(1 H, d, J=7.4Hz),4.30 - 4.50 (1 H, m), 6.73 (1 H, d, J=8.8Hz), 6.96 (1 H, s), 7.00 - 7.40 (7 H, m), 7.91 (1 H, s).)

[0358]

Working Example 336

(Production of compound 336)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロ-6H-ピリド[2,3-d] ピリミジン-5-オン(0.355g)、N-[3-(2-アミノフ ェノキシ)フェニルアセタミド((0.50g)及び p-ト ルエンスルホン酸一水和物(0.05g)にトルエ ン(20ml)を加え脱水下に 24 時間加熱還流 した。ついで、メチルアルコール(20ml)及び 酢酸(0.32g)を加え氷冷下にシアノトリヒドロ ほう酸ナトリウム(0.25g)を加えた後、室温 で 5 時間撹拌した。反応液を濃縮、残渣に 酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸水素 ナトリウム水でアルカリ性とし抽出した。有 機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウ ムで乾燥した。減圧下、濃縮し、残渣をシリ カゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチ ル:メチルアルコール=20:1)で精製、酢酸エ チル-エーテルより結晶化して、N-(3-{2-[(2、 8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d] ピリミジン-5-イル)アミノ]フェノキシ}フェニ ル)アセタミド(化合物 336)(0.16g)を無色結 晶として得た。mp208-209 deg C 元素分析 値 C₂₃H₂₅N₅O₂として Calcd.: C, 68.47;H, 6.25; N, 17.36. Found: C, 68.34; H, 6.4 4; N, 17.29. H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.90-2.15(2H, m), 2.12(3H, s), 2.46(3 H, s), 3.13(3H, s), 3.25-3.50(2H, m), 4.1 8(1H, d, J=7.4Hz), 4.50-4.62(1H, m), 6.6 0-6.76(2H, m), 6.82-6.94(2H, m), 7.02-7. 22(4H, m), 7.54(1H, bs), 7.94(1H,s).)]

[0359]

実施例 337

(化合物 337 の製造)

2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オール(0.179g)、N-[3-(3-0)クロロフェノキシ)フェニル]ベンゼンスルホンアミド(0.44g)及びトリフェニルホスフィン(0.32g)をトルエン(10ml)に溶解、40%アゾジカルボン酸ジエチルトルエン溶液(0.5ml)加えた後、室温で 15 時間撹拌した。

反応液に酢酸エチルを加え抽出、有機層を飽 和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製して、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)ベンゼンスルホンアミド(化合物 337)(0.27g)を無色アモルファスとして得た。

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro -6H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.355 g), N- [3 - (2 -aminophenoxy) phenyl acetamide (0.50 g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.05 g) 24 hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (20 ml). Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.25 g) to under ice cooling methyl alcohol (20 ml) andincluding acetic acid (0.32 g), 5 hours it agitated with room temperature . It concentrated reaction mixture , in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water, extracted. You washed organic layer with saturated saline , dried with sodium sulfate . Under vacuum , it concentrated, refined residue with

[shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :methyl alcohol =20:1),crystallization did from ethylacetate -ether , it acquired N-(3 - {2 - [(2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amino] phenoxy } phenyl) acetamide (compound 336) (0.16 g) as colorless crystal . As mp208-209deg Celemental analysis values

C₂₃H₂₅N₅O₂Calcd.:C, 68.47;H, 6.25;N, 17.36.Found:C, 68.34;H, 6.44;N, 17.29.¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de 1.90 - 2.15 (2 H, m), 2.12 (3 H, s), 2.46 (3 H, s), 3.13 (3 H, s), 3.25 - 3.50 (2 H, m), 4.18 (1 H, d, J=7.4Hz), 4.50 - 4.62 (1 H, m), 6.60 - 6.76 (2 H, m), 6.82 - 6.94(2 H, m), 7.02 - 7.22 (4 H, m), 7.54 (1 H, bs), 7.94 (1 H, s).)]

[0359]

Working Example 337

(Production of compound 337)

2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-ol (0.179 g), N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] [benzensuruhonamido] (0.44 g) and it melted the [torifeniruhosufin] (0.32 g) in toluene (10 ml), 40% diethyl azodicarboxylate tilt jp11 en solution (0.5 ml) after adding, 15 hours it agitatedwith room temperature .

In reaction mixture you washed extraction and organic layer with saturated saline including ethylacetate, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate =1:1),N-[3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-N- it acquired (2 and 8-dimethyl-5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine-5-yl) [benzensuruhonamido] (compound 337) (0.27 g) as colorless amorphous.

元素分析値 C27H25CIN4O3S として

elemental analysis values C27H25ClN4O <sb>3</sb> S doing	
Calcd.: C, 62.24; H, 4.84; N	10.75.
Calcd.:C, 62.24;H, 4.84;N	10.75 .
Found: C, 61.99; H, 4.75; N,	10.75.
Found:C, 61.99;H, 4.75;N,	10.75 .

H, s), 2.41(3H, s), 2.96(3H, s), 3.04-3.40(2H, m), 5.45(1H, t, J=6.2Hz), 6.58(1H, t, J=2.2Hz), 6.70-7.30(7H, m), 7.40-7.68(3H, m), 7.70-7. 78(2H, m), 7.81(1H, s).

[0360]

実施例 338

(化合物 338 の製造)

2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オール(0.179g)、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]メタンスルホンアミド(0.44g)及びトリフェニルホスフィン(0.32g)をトルエン(10ml)に溶解、40%アゾジカルボン酸ジエチルトルエン溶液(0.5ml)加えた後、室温で15時間撹拌した。

反応液に酢酸エチルを加え抽出、有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製して、N-[3-(3-0)] ロロフェノキシ)フェニル]-N-(2,8-ジメチル-5,6,7,8-7-7) アミドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-7 スルホンアミド(化合物 338)(0.257g)を無色アモルファスとして得た。

H, s), 2.41 (3 H, s), 2.96 (3 H, s), 3.04 - 3.40 (2 H, m), 5.45 (1 H, t, J=6.2Hz), 6.58 (1 H, t, J=2.2Hz), 6.70 - 7.30 (7 H, m), 7.40 - 7.68 (3 H, m), 7.70 - 7.78 (2 H, m), 7.81 (1 H, s).

[0360]

Working Example 338

(Production of compound 338)

2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-ol (0.179 g), N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] methane sulfonamide (0.44 g) and it melted[torifeniruhosufin] (0.32 g) in toluene (10 ml), 40% diethyl azodicarboxylate tilt jp11 en solution (0.5 ml) after adding, 15 hours itagitated with room temperature .

In reaction mixture you washed extraction and organic layer with saturated saline including ethylacetate, dried with sodium sulfate.

Under vacuum , it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate),N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- it acquired (2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) methane sulfonamide (compound 338) (0.257 g) as colorless amorphous .

元素分析値 C22H23CIN4O3S・0.25H2O として Calcd.: C, 57.01; H, 5.11; N, 12.09.

As elemental analysis values C22H23ClN4O<SB>3</SB> S*0.25H2O Calcd.:C, 57.01;H, 5.11;N, 12.09.

Found: C, 56.98; H, 5.19; N, 12.11.

Found:C, 56.98;H, 5.19;N, 12.11.

3.02(3H, s), 3.02-3.40(2H, m), 5.45(1H, t, J= 6.4Hz), 6.78-7.03(5H, m), 7.07-7.15(1H, m), 7.22-7.35(2H, m), 8.24(1H, s).

[0361]

実施例 339

(化合物 339 の製造)

3.02 (3 H, s) 3.02 - 3.40 (2 H, m), 5.45 (1 H, t, J=6.4Hz), 6.78 - 7.03 (5 H, m), 7.07 - 7.15 (1 H, m), 7.22-7.35 (2 H, m), 8.24 (1 H, s).

[0361]

Working Example 339

(Production of compound 339)

2-メチル-7,8-ジヒドロ-6H-ピリド[2,3-d] ピリミジン-5-オン(0.326g)、2-(3-ニトロフ ェノキシ)フェニルアミン((0.53g)及びp-ト ルエンスルホン酸ー水和物(0.05g)にト ルエン(20ml)を加え脱水下に 24 時間 加熱還流した。ついで、メチルアルコー ル(20ml)及び酢酸(0.36g)を加え氷冷下 にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム(0.25 g)を加えた後、室温で1時間撹拌した。 反応液を濃縮、残渣に酢酸エチル及び 水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水 でアルカリ性とし抽出した。有機層を飽 和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで 乾燥した。減圧下、濃縮し、残渣を塩基 性シリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル)で精製して、2-メチル-N-[3-(3-ニトロフェノキシ)フェニル]-5,6,7,8 -テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-ア ミン(化合物 339)(0.078g)を黄色アモル ファスとして得た。元素分析値 CooHioNs O3・0.15AcOEt・0.4H2O として Calcd.: C, 62.19 ;H, 5.32 ;N, 17.60.Found : C, 62.47 ;H, 5.31 ;N, 17.35. H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.80-2.20(2H, m), 2.47(3H, s), 3.30-3.60(2H, m), 3. 89(1H, d, J=7.2Hz), 4.50-4.62(1H, m), 5.46(1H, s), 6.36-6.58(3H, m),7.1 5-7.40(2H, m), 7.49(1H, t, J=8.0Hz), 7.83(1H, t, J=2.2Hz), 7.88-7.96(1H, t)m), 8.13(1H, s).)

[0362]

実施例 340

(化合物 340 の製造)

2-メチル-7,8-ジヒドロ-6H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(0.258g)、2-(2-ニトロフェニルスルファニ ル)フェニルアミン((0.60g)及び p-トルエンスルホ ン酸一水和物(0.05g)にトルエン(20ml)を加え脱 水下に 38 時間加熱還流した。ついで、メチルア ルコール(25ml)及び酢酸(0.25g)を加え氷冷下 にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム(0.18g)を加え た後、室温で 3 時間撹拌した。反応液を濃縮、 残渣に酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸水 素ナトリウム水でアルカリ性とした。有機層を飽 和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。 減圧下、濃縮し、残渣を塩基性シリカゲルカラム クロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製して、2-メ チル-N-{2-[2-ニトロフェニル]スルファニル}フェ ニル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 340)(0.017g)を無色アモルファ スとして得た。

2 -methyl -7, 8-dihydro -6H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.326 g), 2 - (3 -nitro phenoxy) phenyl amine (0.53 g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.05 g) 24hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (20 ml). Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.25 g) to under ice cooling methyl alcohol (20 ml) and including acetic acid (0.36 g), 1 hour it agitated with room temperature. It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water, extracted. You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate. Under vacuum, it concentrated, refined residue with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](ethylacetate), 2 -methyl -N- [3 -(3 -nitro phenoxy) phenyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 339) (0.078 g)as yellow amorphous. As elemental analysis values C₂₀H₁₉N₅O₃*0.1 5AcOEt*0.4H₂O Calcd.:C, 62.19;H, 5.32;N, 17.60.Found:C, 62.47;H, 5.31;N, 17.35.¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de 1.80 - 2.20 (2 H, m), 2.47 (3 H, s), 3.30 - 3.60 (2 H, m), 3.89(1 H, d, J=7.2Hz), 4.50 - 4.62 (1 H, m), 5.46 (1 H, s), 6.36 - 6.58 (3 H, m), 7.15 - 7.40 (2 H, m), 7.49 (1 H, t, J=8.0Hz),7.83 (1 H, t, J=2.2Hz), 7.88 - 7.96 (1 H, m), 8.13 (1 H, s).)

[0362]

Working Example 340

(Production of compound 340)

2 -methyl -7, 8-dihydro -6H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.258 g), 2 - (2 -nitrophenyl sulfanyl) phenyl amine (0.60 g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.05 g) 38hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (20 ml). Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.18 g) to under ice cooling methyl alcohol (25 ml) and including acetic acid (0.25 g), 3 hours it agitated with room temperature. It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water. You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate. Under vacuum, it concentrated, refined residue with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](ethylacetate), 2 -methyl -N- it acquired {2 - [2 -nitrophenyl] sulfanyl} phenyl) -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine

(compound 340) (0.017 g) as colorless amorphous.

Page 345 Paterra® InstantMT® Machine Translation (U.S. Pat. Ser. No. 6,490,548; Pat. Pending Ser. No. 10/367,296)

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.85-2.20(2H, m), 2.42(3H, s), 3.20-3.50(2H, m), 4.55-4.70 (1H, m), 4.93(1H, d, J=8.0Hz), 5.34(1H, s), 6.70-7.00(3H, m),7.18-7.60(4H, m), 7.86(1H, s), 8.26(1H, dd, J=1.8, 8.0Hz).

[0363]

実施例 341

・(化合物 341 の製造)

ついで、メチルアルコール(20mi)及び酢酸(0.25g)を加え氷冷下にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム(0.18g)を加えた後、室温で3時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とし 抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製して、2-メチル-N-[3-(2-二トロフェノキシ)フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 341)(0.064g)を黄色アモルファスとして得た。

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.85 - 2.20 (2 H, m), 2.42 (3 H, s), 3.20 - 3.50 (2 H, m),
4.55 - 4.70 (1 H, m),4.93 (1 H, d, J=8.0Hz), 5.34 (1 H, s),
6.70 - 7.00 (3 H, m), 7.18 - 7.60 (4 H, m), 7.86 (1 H, s),
8.26 (1 H, dd, J=1.8, 8.0Hz).

[0363]

Working Example 341

(Production of compound 341)

2 -methyl -7, 8-dihydro -6H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.326~g), 2 - (2 -nitro phenoxy) phenyl amine (0.50~g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.05~g) 24hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (20~ml).

Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.18 g) to under ice cooling methyl alcohol (20 ml) and including acetic acid (0.25 g), 3 hours it agitated with room temperature .

It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water, extracted.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum , it concentrated, refined residue with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](ethylacetate), 2 -methyl -N- [3 - (2 -nitro phenoxy) phenyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 341) (0.064 g)as yellow amorphous .

元素分析値 C20H19N5O3・0.15AcOEt・0.4H2Oとして Calcd.: C, 62.19;H, 5.32;N, 17.60.

As elemental analysis values C20H19N5O<SB>3</SB> *0.1 5AcOEt*0.4H2O Calcd.:C, 62.19;H, 5.32;N, 17.60.

Found: C, 62.12;H, 5.55;N, 17.59.

H, s), 3.30-3.60(2H, m), 3.89(1H, d, J=7.0H z), 4.50-4.62(1H, m), 5.55(1H, s), 6.35-6.55(3 H, m), 7.02-7.24(3H, m), 7.44-7.60(1H, m), 7.94(1H, dd, J=1.4, 8.0Hz), 8.12(1H, s).

[0364]

実施例 342

(化合物 342 の製造)

2-メチル-7,8-ジヒドロ-6H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(0.258g)、3-[4-(3-クロロフェニル)ピペラジ

H, s), 3.30-3.60 (2 H, m), 3.89 (1 H, d, J=7.0Hz), 4.50 - 4.62 (1 H, m), 5.55 (1 H, s), 6.35 - 6.55 (3 H, m), 7.02 -7.24 (3 H, m), 7.44 - 7.60 (1 H, m), 7.94 (1 H, dd, J=1.4, 8.0Hz), 8.12 (1 H, s).

[0364]

Working Example 342

(Production of compound 342)

2 -methyl -7, 8-dihydro -6H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.258 g), 3 - [4 - (3 -chlorophenyl) piperazine -1-

ン-1-スルホニル]フェニルアミン(0.556g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(0.05g)にトルエン(2 0ml)を加え脱水下に 24 時間加熱還流した。

ついで、メチルアルコール(25ml)及び酢酸(0.25g)を加え氷冷下にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム(0.18g)を加えた後、室温で1時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とし、抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣を塩基性シリカゲ ルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: メチルアルコール=19:1)で精製して、N-(3-{[4-(3-クロロフェニル)-1-ピペラジニ ル]スルホニル}-2-メチル-5,6,7,8-テトラ ヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化 合物 342)(0.036g)を無色アモルファスと して得た。元素分析値 C24H27CIN6O2Sと して Calcd.: C, 57.25; H, 5.50; N, 1 6.69.Found: C, 57.06; H, 5.62; N, 1 6.56. 1 H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.8 5-2.20(2H, m), 2.47(3H, s), 3.00-3.55 (10H, m), 4.10(1H, d, J=7.0Hz), 4.56-4.72(1H, m), 5.46(1H, s), 6.65-6.92(4 H, m), 7.00-7.20(3H, m), 7.36(1H, t, J=8.0Hz), 8.11(1H, s).)

[0365]

実施例 343

(化合物 343 の製造)

2-メチル-7,8-ジヒドロ-6H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(0.258g)、(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イ ル)オキシフェニルアミン((0.54g)及び p-トルエン スルホン酸ー水和物(0.05g)にトルエン(20ml)を 加え脱水下に38時間加熱還流した。ついで、メ チルアルコール(20ml)及び酢酸(0.25g)を加え氷 冷下にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム(0.18g)を 加えた後、室温で 3 時間撹拌した。反応液を濃 縮、残渣に酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸 水素ナトリウム水でアルカリ性とし抽出した。有 機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで 乾燥した。減圧下、濃縮し、残渣を塩基性シリカ ゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精 製して、N-(2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2, 3-d]ピリミジン-5-イル)-N-{3-[(4-フェニル-1,3-チ アゾール-2-イル)オキシ]フェニル}アミン(化合物 343)(0.06g)を無色アモルファスとして得た。 H-N MR(200MHz, CDCl₃) δ 1.85-2.25(2H, m), 2. sulfonyl] phenyl amine (0.556 g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.05 g) 24hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (20 ml).

Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.18 g) to under ice cooling methyl alcohol (25 ml) and including acetic acid (0.25 g), 1 hour it agitated with room temperature .

It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water, extracted.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

[0365]

Working Example 343

(Production of compound 343)

2 -methyl -7, 8-dihydro -6H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.258 g), (4 -phenyl -1, 3- thiazole -2- yl) oxy phenyl amine (0.54 g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.05 g) 38 hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (20 ml). Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.18 g) to under ice cooling methyl alcohol (20 ml) andincluding acetic acid (0.25 g), 3 hours it agitated with room temperature. It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water, extracted. You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate. Under vacuum, it concentrated, refined residue with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](ethylacetate), N- (2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) -N- it acquired {3 - [(4 -phenyl -1, 3- thiazole -2- yl) oxy | phenyl | amine (compound 343) (0.06 g) as colorless amorphous . ¹H-nmr (200 MHz,

47(3H, s), 3.30-3.60(2H, m), 3.95(1H, d, J=7. 4Hz), 4.52-4.65(1H, m), 5.52(1H, s), 6.52-6.7 8(3H, m), 7.00(1H, s), 7.20-7.50(4H, m), 7.79-7.86(2H, m), 8.14(1H, s).)

[0366]

実施例 344

(化合物 344 の製造)

2-メチル-7.8-ジヒドロ-6H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(0.258g)、3-(3-アミノフェノキシ)ベンズアミ ド((0.50g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物 (0.05g)にトルエン(20ml)を加え脱水下に38 時間 加熱還流した。ついで、メチルアルコール(20ml) 及び酢酸(0.25g)を加え氷冷下にシアノトリヒドロ ほう酸ナトリウム(0.18g)を加えた後、室温で3時 間撹拌した。反応液を濃縮、残渣に酢酸エチル 及び水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水でア ルカリ性とし抽出した。有機層を飽和食塩水で 洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下、濃 縮し、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグ ラフィー(酢酸エチル:メチルアルコール=10:1)で 精製して、3-{3-[(2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピ リド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミノ]フェノキシ}ベ ンズアミド(化合物 344)(0.053g)を無色アモルフ ァスとして得た。¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.85-2.20(2H, m), 2.46(3H, s), 3.30-3.60(2H, m), 3.82(1H, d, J=7.8Hz), 4.46-4.62(1H, m), 5.36(1H, s), 6.34-6.52(3H, m),7.10-7.60(7H, m), 8.11(1H, s).)

[0367]

実施例 345

(化合物 345 の製造)

2-メチル-7,8-ジヒドロ-6H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(0.258g)、N-[3-(3-アミノフェノキシ)フェニル]アセタミド(0.70g)及び p-トルエンスルホン酸ー水和物(0.05g)にトルエン(20ml)を加え脱水下に 24 時間加熱還流した。

ついで、メチルアルコール(20ml)及び酢酸(0.32g)を加え氷冷下にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム(0.18g)を加えた後、室温で1時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とし 抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥した。 CDCl₃);de 1.85 - 2.25 (2 H, m), 2.47 (3 H, s), 3.30 - 3.60 (2 H, m), 3.95 (1 H, d, J=7.4Hz), 4.52 -4.65 (1 H, m), 5.52 (1 H, s), 6.52 - 6.78 (3 H, m), 7.00 (1 H, s), 7.20 - 7.50 (4 H, m), 7.79 - 7.86(2 H, m), 8.14 (1 H, s).)

[0366]

Working Example 344

(Production of compound 344)

2 -methyl -7, 8-dihydro -6H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.258 g), 3 - (3 -aminophenoxy) benzamide (0.50 g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.05 g) 38hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (20 ml). Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.18 g) to under ice cooling methyl alcohol (20 ml) andincluding acetic acid (0.25 g), 3 hours it agitated with room temperature. It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water, extracted. You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate. Under vacuum, it concentrated, refined residue with basic

[shirikagerukaramukuromatogurafii](ethylacetate :methyl alcohol =10:1), 3 - it acquired $\{3 - [(2 - methyl - 5, 6, 7, 8 - tetrahydro pyrido [2 and 3 - d] pyrimidine -5-yl) amino] phenoxy } benzamide (compound 344) (0.053 g) as colorless amorphous . ¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de 1.85 - 2.20 (2 H, m), 2.46 (3 H, s), 3.30 - 3.60 (2 H, m), 3.82 (1 H, d, J=7.8Hz), 4.46 -4.62 (1 H, m), 5.36 (1 H, s), 6.34 - 6.52 (3 H, m), 7.10 - 7.60 (7 H, m), 8.11 (1 H, s).)$

[0367]

Working Example 345

(Production of compound 345)

2 -methyl -7, 8-dihydro -6H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.258 g), N- [3 - (3 -aminophenoxy) phenyl] acetamide (0.70 g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.05 g) 24hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (20 ml).

Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.18 g) to under ice cooling methyl alcohol (20 ml) and including acetic acid (0.32 g), 1 hour it agitated with room temperature .

It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water, extracted.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

減圧下、濃縮し、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製して、 $N-(3-\{3-\{(2-メ+F),5-6,7,8-F\})$ アトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミノフェノキシ)フェニル)アセタミド(化合物 345)(0.054g)を無色アモルファスとして得た。 1 H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.90-2. 20(2H, m), 2.13(3H, s), 2.44(3H, s), 3.30-3.6 0(2H, m), 3.90(1H, d, J=7.4Hz), 4.45-4.60(1H, m), 5.88(1H, s), 6.30-6.50(3H, m), 6.70-6. 81(1H, m), 7.05-7.40(4H, m), 8.02(1H, s), 8.0 7(1H,s).]})

[0368]

実施例 346

(化合物 346 の製造)

8-アセチル-2-メチル-7,8-ジヒドロ-6H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(0.205g)、2-(5-ニトロチオフェン-2-イルスルファニル)フェニルアミン(0.3g)及びp-トルエンスルホン酸一水和物(0.02g)にトルエン(10ml)を加え脱水下に16時間加熱還流した。

ついで、メチルアルコール(20ml)及び酢酸(0.18g)を加え氷冷下にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム(0.2g)を加えた後、室温で5時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とした。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:2)で精製した。

全量をメチルアルコール(5ml)に溶解、1N-水酸 化ナトリウム(1ml)を加え室温下に 1 時間撹拌し た。

反応液を濃縮、酢酸エチルを加え抽出、有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥 した。

減圧下、濃縮し、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製して、N-(2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)-N-{2-[(5-ニトロ-2-チエニル)スルファニル]フェニル}アミン(化合物 346)(0.078g)を黄色アモルファスとして得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.86-2.20(2H, m), 2.46(3H, s), 3.20-3.50(2H, m), 4.60-4.75 (1H, m), 4.93(1H, d, J=7.2Hz), 5.44(1H, s), 6.77(1H, d, J=4.4Hz), 6.81(1H, dt, J=1.2, 8.0

Under vacuum , to concentrate, refining residue with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](ethylacetate), N- (3 - {3 - [It acquired (2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amino) phenoxy) phenyl) acetamide (compound 345) (0.054 g) as colorless amorphous . ¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de 1.90 - 2.20 (2 H, m), 2.13 (3 H, s), 2.44 (3 H, s), 3.30 - 3.60 (2 H, m), 3.90(1 H, d, J=7.4Hz), 4.45 - 4.60 (1 H, m), 5.88 (1 H, s), 6.30 - 6.50 (3 H, m), 6.70 - 6.81 (1 H, m), 7.05 -7.40 (4 H, m), 8.02 (1 H, s), 8.07 (1 H, s),]

[0368]

Working Example 346

(Production of compound 346)

8 -acetyl -2- methyl -7, 8-dihydro -6H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.205 g), 2 - (5 -nitro thiophene -2- yl sulfanyl) phenyl amine (0.3 g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.02 g) 16hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (10 ml).

Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.2 g) to under ice cooling methyl alcohol (20 ml) and including acetic acid (0.18 g), 5 hours it agitated with room temperature .

It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate =1:2).

It melted total amount in methyl alcohol (5 ml), 1 hour it agitated under the room temperature including 1 N- sodium hydroxide (1 ml).

It concentrated reaction mixture, it washed extraction and organic layer with the saturated saline including ethylacetate, dried with sodium sulfate.

Under vacuum , it concentrated, refined residue with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](ethylacetate), N- (2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) -N- it acquired {2 - [(5-nitro -2- thienyl) sulfanyl] phenyl } amine (compound 346) (0.078 g) as yellow amorphous .

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.86 - 2.20 (2 H, m), 2.46 (3 H, s), 3.20 - 3.50 (2 H, m),
4.60 - 4.75 (1 H, m),4.93 (1 H, d, J=7.2Hz), 5.44 (1 H, s),
6.77 (1 H, d, J=4.4Hz), 6.81 (1 H, dt, J=1.2, 8.0Hz), 6.90 (1

Hz), 6.90(1H, d, J=8.0Hz), 7.43(1H, dt, J=1. 2, 8.0Hz), 7.54(1H, dd, J=1.6, 7.6Hz), 7.71(1 H, d, J=4.4Hz), 8.02(1H, s).

[0369]

実施例 347

(化合物 347 の製造)

8-アセチル-2-メチル-7,8-ジヒドロ-6H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(0.205g)、3-(5-ニトロチオフェン-2-イルスルファニル)フェニルアミン(0.3g)及びp-トルエンスルホン酸一水和物(0.02g)にトルエン(10ml)を加え脱水下に24時間加熱還流した。

ついで、メチルアルコール(20ml)及び酢酸(0.18g)を加え氷冷下にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム(0.2g)を加えた後、室温で5時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とした。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:2)で精製し た。

全量をメチルアルコール(5ml)に溶解、1N-水酸 化ナトリウム(1ml)を加え室温下に 1 時間撹拌し た。

反応液を濃縮、酢酸エチルを加え抽出、有機層 を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥 した。

減圧下、濃縮し、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製して、N-(2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)-N-{3-[(5-ニトロ-2-チエニル)スルファニル]フェニル}アミン(化合物 347)(0.072g)を黄色アモルファスとして得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.80-2.20(2H, m), 2.47(3H, s), 3.40-3.55(2H, m), 3.92(1H, d, J=6.8Hz), 4.50-4.65(1H,), 5.44(1H, s), 6.6 5-6.92(3H, m),6.98(1H, d, J=4.4Hz), 7.23(1H, t, J=7.6Hz), 7.78(1H, d, J=4.4Hz), 8.11(1H, s).

[0370]

実施例 348

(化合物 348 の製造)

H, d, J=8.0Hz), 7.43 (1 H, dt, J=1.2, 8.0Hz), 7.54 (1 H, dd, J=1.6, 7.6Hz), 7.71(1 H, d, J=4.4Hz), 8.02 (1 H, s).

[0369]

Working Example 347

(Production of compound 347)

8-acetyl -2- methyl -7, 8-dihydro -6H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.205 g), 3 - (5 -nitro thiophene -2- yl sulfanyl) phenyl amine (0.3 g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.02 g) 24hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (10 ml).

Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.2~g) to under ice cooling methyl alcohol (20~ml) and including acetic acid (0.18~g), 5 hours it agitated with room temperature.

It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate =1:2).

It melted total amount in methyl alcohol (5 ml), 1 hour it agitated under the room temperature including 1 N- sodium hydroxide (1 ml).

It concentrated reaction mixture, it washed extraction and organic layer with the saturated saline including ethylacetate, dried with sodium sulfate.

Under vacuum , it concentrated, refined residue with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](ethylacetate), N- (2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) -N- it acquired {3 - [(5-nitro -2- thienyl) sulfanyl] phenyl } amine (compound 347) (0.072 g) as yellow amorphous .

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
1.80 - 2.20 (2 H, m), 2.47 (3 H, s), 3.40 - 3.55 (2 H, m),
3.92 (1 H, d, J=6.8Hz), 4.50 -4.65 (1 H,), 5.44 (1 H, s), 6.65
- 6.92 (3 H, m), 6.98 (1 H, d, J=4.4Hz), 7.23 (1 H, t,
J=7.6Hz), 7.78 (1 H, d, J=4.4Hz), 8.11 (1 H, s).

[0370]

Working Example 348

(Production of compound 348)

8-アセチル-2-メチル-7,8-ジヒドロ-6H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(0.15g)、3-(チオフェン-2-イルスルファニル)フェニルアミン(0.3g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(0.02g)にトルエン(10ml)を加え脱水下に24時間加熱還流した。

ついで、メチルアルコール(20ml)及び酢酸(0.18g)を加え氷冷下にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム(0.2g)を加えた後、室温で6時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とした。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:2)で精製した。

全量をメチルアルコール(5ml)に溶解、1N-水酸 化ナトリウム(1ml)を加え室温下に 1 時間撹拌した。

反応液を濃縮、酢酸エチルを加え抽出、有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製、メチルアルコール・エーテルより結晶化して、N-(2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン・5・イル)・N-[2-(2-チエニル)スルファニル]フェニル]アミン(化合物 348)(0.124g)を無色結晶として得た。

mp151-152 deg C

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.82-2.20(2H,), 2.49(3H, s), 3.20-3.45(2H, m),4.56-4.70(1H, m), 5.01(1H, d, J=7.0Hz), 5.42(1H, s), 6.65-6. 80(2H, m),6.86-7.05(2H, m), 7.20-7.32(2H, m), 7.53(1H, dd, J=1.4, 7.6Hz), 8.04(1H,s).

[0371]

実施例 349

(化合物 349 の製造)

8-アセチル-2-メチル-7,8-ジヒドロ-6H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(0.205g)、2-(5-ニトロチオフェン-2-イルスルファニル)フェニルアミン(0.3g)及びp-トルエンスルホン酸一水和物(0.02g)にトルエン(10ml)を加え脱水下に16時間加熱還流した。

ついで、メチルアルコール(20ml)及び酢酸(0.18g)を加え氷冷下にシアノトリヒドロほう酸ナトリウ

8 -acetyl -2- methyl -7, 8-dihydro -6H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.15 g), 3 - (thiophene -2- yl sulfanyl) phenyl amine (0.3 g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.02 g) 24hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (10 ml).

Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.2 g) to under ice cooling methyl alcohol (20 ml) and including acetic acid (0.18 g), 6 hours it agitated with room temperature .

It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate =1:2).

It melted total amount in methyl alcohol (5 ml), 1 hour it agitated under the room temperature including 1 N- sodium hydroxide (1 ml).

It concentrated reaction mixture, it washed extraction and organic layer with the saturated saline including ethylacetate, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](ethylacetate), crystallization did from methyl alcohol -ether, N- (2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) -N- it acquired the [2 - (2 -thienyl) sulfanyl] phenyl] amine (compound 348) (0.124 g) as colorless crystal.

mp151-152deg C

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.82 - 2.20 (2 H,.), 2.49 (3 H, s), 3.20 - 3.45 (2 H, m), 4.56 4.70 (1 H, m),5.01 (1 H, d, J=7.0Hz), 5.42 (1 H, s), 6.65 6.80 (2 H, m), 6.86 - 7.05 (2 H, m), 7.20 - 7.32 (2 H, m),
7.53(1 H, dd, J=1.4, 7.6Hz), 8.04 (1 H, s).

[0371]

Working Example 349

(Production of compound 349)

8 -acetyl -2- methyl -7, 8-dihydro -6H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.205 g), 2 - (5 -nitro thiophene -2- yl sulfanyl) phenyl amine (0.3 g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.02 g) 16hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (10 ml).

Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.2 g) to under ice cooling methyl alcohol (20 ml) and including

Page 351 Paterra® InstantMT® Machine Translation (U.S. Pat. Ser. No. 6,490,548; Pat. Pending Ser. No. 10/367,296)

ム(0.2g)を加えた後、室温で5時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とした。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:2)で精製し た。

全量を 80%エチルアルコール(25ml)に溶解、塩化カルシウム(0.12g)及び鉄粉(0.3g)を加え、8時間加熱還流した。

不溶物をろ去、ろ液を濃縮、残渣に酢酸エチル を加え、有機層を水及び飽和食塩水で順次洗 浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

残渣にピリジン(2ml)及び無水酢酸(0.5ml を加 え、室温下に 16 時間撹拌した。反応液を濃縮、 残渣に、酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸水 素ナトリウム水でアルカリ性とした。有機層を飽 和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。 減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール =8:1)で精製した。全量をメチルアルコール(5ml) に溶解、1N-水酸化ナトリウム(1ml)を加え室温 下に 1 時間撹拌した。反応液を濃縮、酢酸エチ ルを加え抽出、有機層を飽和食塩水で洗浄し、 硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下、濃縮し、残 渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル:メタノール=10:1)で精製して、N-[5-{2-[(2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピ リミジン-5-イル)アミノ|フェニル}スルファニル]-2-チエニル)アセタミド(化合物の製造)(0.023g)を黄 色アモルファスとして得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.90-2.20(2H, m), 2.08(3H, s), 2.46(3H, s), 3.30-3.50(2H, m), 4.52-4.65(1H, m), 4.98(1H, d, J=7.0Hz), 5.96(1H, s), 6.31(1H, d, J=3.8Hz), 6.60-6.80(2 H, m), 6.75(1H, d, J=3.8Hz), 7.15-7.30(1H, m), 7.45-7.55(1H, m), 7.93(1H, s), 9.55(1H, s).

[0372]

実施例 350

(化合物 350 の製造)

acetic acid (0.18 g), 5 hours it agitated with room temperature .

It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate =1:2).

It melted total amount in 80% ethyl alcohol (25 ml), 8 -hour heating and refluxing it did calcium chloride (0.12 g) and including iron decimeter (0.3 g).

insoluble matter it concentrated removal by filtration, filtrate, in residue sequential it washed organic layer with water and saturated saline including ethylacetate, dried with sodium sulfate.

pyridine (2 ml) and it acquired acetic anhydride (0.5 Including ml, 16 hours it agitated under room temperature. It concentrated reaction mixture, in residue, it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water. You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate. Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate ~ethylacetate:methanol =8:1). It melted total amount in methyl alcohol (5 ml), 1 hour it agitated under the room temperature including 1 N-sodium hydroxide (1 ml). It concentrated reaction mixture, it washed extraction and organic layer with the saturated saline including ethylacetate, dried with sodium sulfate. Under vacuum, to concentrate, refining residue with basic

[shirikagerukaramukuromatogurafii](ethylacetate :methanol =10:1), N- [5 - $\{2 - [(2 - methyl - 5, 6, 7, 8 - tetrahydro pyrido [2 and 3 - d] pyrimidine -5-yl) amino] phenyl \} sulfanyl] - 2 - thienyl) acetamide (Production of compound) (0.023 g) in residue as yellow amorphous.$

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.90 - 2.20 (2 H, m), 2.08 (3 H, s), 2.46 (3 H, s), 3.30 - 3.50
(2 H, m), 4.52 - 4.65 (1 H, m), 4.98 (1 H, d, J=7.0Hz), 5.96
(1 H, s), 6.31 (1 H, d, J=3.8Hz), 6.60 - 6.80 (2 H, m), 6.75
(1 H, d, J=3.8Hz), 7.15 - 7.30 (1 H, m), 7.45 - 7.55 (1 H, m),
7.93 (1 H, s), 9.55 (1 H, s).

[0372]

Working Example 350

(Production of cornpound 350)

8-アセチル-2-メチル-7,8-ジヒドロ-6H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(0.19g)、3-クロロフェニルスルフェニルチエニルアミン(0.26g)及びp-トルエンスルホン酸一水和物(0.02g)にトルエン(10mi)を加え脱水下に 16 時間加熱還流した。

ついで、メチルアルコール(20ml)及び酢酸(0.18g)を加え氷冷下にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム(0.2g)を加えた後、室温で5時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に、酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とした。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:2)で精製した。

全量をメチルアルコール(5ml)に溶解、1N-水酸化ナトリウム(1ml)を加え室温下に1時間撹拌した。

反応液を濃縮、酢酸エチルを加え抽出、有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)ついで、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:メチルアルコール=10:1)で精製して、 $N-\{5-[(3-クロロフェニル)スルファニル]-2-チエニル\}-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 350)(<math>0.065g$)を淡褐色アモルファスとして得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.90-2.05(1H, m), 2.15-2.28(1H, m), 3.72(3H, s), 3.40-3.58 (2H, m), 4.21(1H, d, J=6.8Hz), 4.40-4.50(1H, m), 5.39(1H, s),6.09(1H, d, J=3.6Hz), 7.02(1H, d, J=3.6Hz), 7.02-7.20(4H, m), 8.17(1H,s).

[0373]

実施例 351

(化合物 351 の製造)

8-アセチル-2-メチル-7,8-ジヒドロ-6H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(0.205g)、N-[2-(2-アミノフェニルスルファニル)フェニル]アセタミド(0.35g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(0.02g)にトルエン(10ml)を加え脱水下に 16 時間加熱還流した。

ついで、メチルアルコール(20ml)及び酢酸(0.18

8-acetyl -2- methyl -7, 8-dihydro -6H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.19 g), 3-chlorophenyl sulfenyl thienyl amine (0.26 g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.02 g) 16 hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (10 ml).

Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.2~g) to under ice cooling methyl alcohol (20~ml) and including acetic acid (0.18~g), 5 hours it agitated with room temperature.

It concentrated reaction mixture, in residue, it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water.

You washed organic layer with saturated saline , dried with sodium sulfate .

Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate =1:2).

It melted total amount in methyl alcohol (5 ml), 1 hour it agitated under the room temperature including 1 N- sodium hydroxide (1 ml).

It concentrated reaction mixture, it washed extraction and organic layer with the saturated saline including ethylacetate, dried with sodium sulfate.

Under vacuum , it concentrated, basic [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate) next, refined the residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :methyl alcohol =10:1), N- $\{5 - [(3 - \text{chlorophenyl}) \text{ sulfanyl }] - 2 - \text{thienyl }\} - 2 - \text{methyl }-5, 6, 7, 8 - \text{tetrahydro pyrido it acquired }[2 \text{ and } 3 - d] \text{ pyrimidine }-5 - \text{amine (compound } 350 \text{) }(0.065 \text{ g}) \text{ as light brown amorphous }.$

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.90 - 2.05 (1 H, m), 2.15 - 2.28 (1 H, m), 3.72 (3 H, s),
3.40 - 3.58 (2 H, m),4.21 (1 H, d, J=6.8Hz), 4.40 - 4.50 (1 H, m), 5.39 (1 H, s), 6.09 (1 H, d, J=3.6Hz), 7.02 (1 H, d, J=3.6Hz), 7.02 - 7.20 (4 H, m),8.17 (1 H, s).

[0373]

Working Example 351

(Production of compound 351)

8-acetyl -2- methyl -7, 8-dihydro -6H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.205 g), N- [2 - (2 -amino phenyl sulfanyl) phenyl] acetamide (0.35 g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.02 g) 16hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (10 ml).

Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.2 g)

g)を加え氷冷下にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム(0.2g)を加えた後、室温で5時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とした。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製した。

全量をメチルアルコール(5ml)に溶解、1N-水酸 化ナトリウム(1ml)を加え室温下に 1 時間撹拌し た。

反応液を濃縮、酢酸エチルを加え抽出、有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥 した。

減圧下、濃縮し、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製して、N-[2-[{2-[(2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミノ]フェニル}スルファニル]フェニル]アセタミド(化合物 351)(0.206g)を黄色アモルファスとして得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.65-2.10(2H, m), 2.09(3H, s), 2.47(3H, s), 2.95-3.40(2H, m), 4.54-4.75(2H, m), 5.41(1H, s), 6.70-6.88 (2H, m), 6.90-7.45(5H, m), 7.68(1H, s), 7.98 (1H, s), 8.08(1H, d, J=8.4Hz).

[0374]

実施例 352

(化合物 352 の製造)

2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オール(0.165g)、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]メタンスルホンアミド(0.36g)及びトリフェニルホスフィン(0.32g)をトルエン(10ml)に溶解、40%アゾジカルボン酸ジエチル トルエン溶液(0.5ml)加えた後、室温で 15 時間撹拌した。

反応液に酢酸エチルを加え抽出、有機層を飽 和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:メチルアルコール=10:1)で精製、酢酸エチル-エーテルより結晶化して、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-(2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)メタンスルホンアミド(化合物 352)(0.165g)を無色結晶として得た。

to under ice cooling methyl alcohol (20 ml) andincluding acetic acid (0.18 g), 5 hours it agitated with room temperature.

It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate).

It melted total amount in methyl alcohol (5 ml), 1 hour it agitated under the room temperature including 1 N- sodium hydroxide (1 ml).

It concentrated reaction mixture, it washed extraction and organic layer with the saturated saline including ethylacetate, dried with sodium sulfate.

Under vacuum , it concentrated, refined residue with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](ethylacetate), it acquired N- [2 - [$\{2-[(2-methyl-5,6,7,8-tetrahydro\ pyrido\ [2\ and\ 3-d\]\ pyrimidine\ -5-yl\)\ amino\]\ phenyl\]\ acetamide\ (compound\ 351\)\ (0.206\ g\)\ as\ yellow\ amorphous\ .$

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
1.65 - 2.10 (2 H, m), 2.09 (3 H, s), 2.47 (3 H, s), 2.95 - 3.40
(2 H, m), 4.54 - 4.75 (2 H, m), 5.41 (1 H, s), 6.70 - 6.88 (2
H, m), 6.90 - 7.45 (5 H, m), 7.68 (1 H, s), 7.98 (1 H, s),8.08
(1 H, d, J=8.4Hz).

[0374]

Working Example 352

(Production of compound 352)

2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-ol (0.165 g), N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] methane sulfonamide (0.36 g) and it melted [torifeniruhosufin](0.32 g) in toluene (10 ml), 40% diethyl azodicarboxylate tilt jp11 en solution (0.5 ml) after adding, 15 hours it agitatedwith room temperature.

In reaction mixture you washed extraction and organic layer with saturated saline including ethylacetate, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate:methyl alcohol=10:1),crystallization did from ethylacetate-ether, N-[3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-N- it acquired (2-methyl-5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine-5-yl) methane sulfonamide (compound 352) (0.165 g) as colorless crystal.

mp148-149°C	
mp148- 149*	
元素分析値 C21H21CIN4O3S として	
elemental analysis values C21H21ClN4O <sb>3</sb> S doing	
Calcd.: C, 56.69; H, 4.76; N	12.59.
Calcd.:C, 56.69;H, 4.76;N	12.59 .
Found: C, 56.80; H, 4.82; N,	12.64.
Found:C, 56.80;H, 4.82;N,	12.64 .

H, s), 3.04(3H, s), 3.05-3.50(2H, m), 5.22(1 H, brs), 5.50(1H, t, J=6.4Hz), 6.78-7.04(5H, m), 7.06-7.18(1H, m), 7.25(1H, d, J=7.2Hz), 7.33(1H, d, J=8.2Hz), 8.36(1H, s).

[0375]

実施例 353

(化合物 353 の製造)

2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オール(0.165g)、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]ベンゼンスルホンアミド(0.44g)及びトリフェニルホスフィン(0.32g)をトルエン(10ml)に溶解、40%アゾジカルボン酸ジエチル トルエン溶液(0.5ml)加えた後、室温で15時間撹拌した。

反応液に酢酸エチルを加え抽出、有機層を飽 和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

滅圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:メチルアルコール=20:1)で精製、酢酸エチル-エーテルより結晶化して、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-(2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)ベンゼンスルホンアミド(化合物 353)(0.286g)を無色結晶として得た。

H, s), 3.04 (3 H, s), 3.05 - 3.50 (2 H, m), 5.22 (1 H, brs), 5.50 (1 H, t, J=6.4Hz), 6.78 - 7.04 (5 H, m), 7.06 -7.18 (1 H, m), 7.25 (1 H, d, J=7.2Hz), 7.33 (1 H, d, J=8.2Hz), 8.36 (1 H, s).

[0375]

Working Example 353

(Production of compound 353)

2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-ol (0.165 g), N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] [benzensuruhonamido] (0.44 g) and it melted [torifeniruhosufin] (0.32 g) in toluene (10 ml), 40% diethyl azodicarboxylate tilt jpl1 en solution (0.5 ml) after adding, 15 hours it agitated with room temperature .

In reaction mixture you washed extraction and organic layer with saturated saline including ethylacetate, dried with sodium sulfate.

Under vacuum , it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :methyl alcohol =20:1),crystallization did from ethylacetate -ether , N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N- it acquired (2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl)[benzensuruhonamido] (compound 353) (0.286 g) as colorless crystal .

mp163-164°C	
mp163- 164*	
元素分析値 C26H23CIN4O3S として	
elemental analysis values C26H23ClN4O <sb>3</sb> S doing	

Page 355 Paterra® InstantMT® Machine Translation (U.S. Pat. Ser. No. 6,490,548; Pat. Pending Ser. No. 10/367,296)

Calcd.: C, 61.59; H, 4.57; N	11.05.
Calcd.:C, 61.59;H, 4.57;N	11.05 .
Found: C, 61.83; H, 4.66; N,	11.23.
Found:C, 61.83;H, 4.66;N,	11.23 .

H, s), 3.10-3.50(2H, m), 5.14(1H, s), 5.51(1 H, t, J=6.2Hz), 6.59(1H, t, J=2.2Hz), 6.70-7.3 2(7H,m), 7.40-7.70(3H, m), 7.72-7.80(2H, m), 7.94(1H, s).

[0376]

実施例 354

(化合物 354 の製造)

2-メチル-N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(0.23g)をトルエン(6ml)に溶解、プロピオン酸無水物(0.2g)を加え、16 時間加熱還流した。

酢酸エチルを加え抽出、有機層を飽和食塩水で 洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製して、無色粉末を得た。

全量をメチルアルコール(6ml)に溶解、IN-水酸化ナトリウム(1ml)を加え室温下に1時間撹拌した。

反応液を濃縮、酢酸エチルを加え抽出、有機層 を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥 した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製、酢酸エチルーへキサンより結晶化して、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N-(2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)プロパンアミド(化合物 354)(0.181g)を無色結晶として得た。

mp151-152 deg C

 1 H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.10(3H, t, J= 7.4Hz), 1.70-2.05(2H, m), 2.12(1H, q, J=7.4Hz), 2.141H, q, J=7.4Hz), 2.43(3H, s), 3.08-3.2 6(1H, m), 3.35-3.50(1H, m), 5.25(1H, s), 5.90 -6.06(1H, m), 6.65-7.40(8H, m), 8.07(1H, s).

[0377]

実施例 355

H, s), 3.10-3.50 (2 H, m), 5.14 (1 H, s), 5.51 (1 H, t, J=6.2Hz), 6.59 (1 H, t, J=2.2Hz), 6.70 - 7.32 (7 H, m), 7.40 - 7.70 (3 H, m), 7.72 - 7.80 (2 H, m), 7.94 (1 H, s).

[0376]

Working Example 354

(Production of compound 354)

2 -methyl -N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it melted [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (0.23 g) in the toluene (6 ml), 16 hour heating and refluxing it did including propanoic acid anhydride (0.2 g).

You washed extraction and organic layer with saturated saline including the ethylacetate, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate =4:1),acquired colorless powder.

It melted total amount in methyl alcohol (6 ml), 1 hour it agitated under the room temperature including 1 N- sodium hydroxide (1 ml).

It concentrated reaction mixture, it washed extraction and organic layer with the saturated saline including ethylacetate, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate),crystallization did from ethylacetate-hexane, N-[3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-N- it acquired (2-methyl-5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine-5-yl) propane amide (compound 354) (0.181 g) as colorless crystal.

mp151-152deg C

 $<\!\!\text{sup}\!\!>\!\!1<\!\!/\text{sup}\!\!>\!\!\text{H-nmr}$ (200 MHz , CDCl
sub>3</sub>);de 1.10 (3 H, t, J=7.4Hz), 1.70 - 2.05 (2 H, m), 2.12 (1 H, q, J=7.4Hz), 2.141 H, q, J=7.4Hz) , 2.43 (3 H, s), 3.08 -3.26 (1 H, m), 3.35 - 3.50 (1 H, m), 5.25 (1 H, s), 5.90 - 6.06 (1 H, m), 6.65 - 7.40 (8 H, m), 8.07(1 H, s).

[0377]

Working Example 355

(化合物 355 の製造)

2-メチル-N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(0.2g)をトルエン(10ml)に溶解、トリエチルアミン(0.15ml)及びエチルイソシアネート(0.18ml)を加え70 deg Cで2時間撹拌した。

反応液を減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製、エーテル:酢酸エチル=1:1 より結晶化して、5-[3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ]-N-エチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-カルボキサミド(化合物 355)(0.098g)を無色結晶として得た。

(Production of compound 355)

2 -methyl -N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it melted [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (0.2 g) in the toluene (10 ml), 2 hours it agitated with 70 deg C triethylamine (0.15 ml) and including ethyl isocyanate (0.18 ml).

Under vacuum, it concentrated reaction mixture, refined residue with the [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate=1:1), crystallization did from ether:ethylacetate=1:1, 5 - [3 - (3 -chlorophenoxy) anilino] -N- ethyl-6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H)-carboxamide it acquired (compound 355) (0.098 g) as colorless crystal.

mp112-113°C	
mp112-113*	manifolishidd ac-whale hawayanne yagarayayayaya
元素分析値 C23H24CIN5O2 として	
elemental analysis values C23H24ClN5O2 doing	
Calcd.: C, 63.08; H, 5.52; N	15.99.
Calcd.:C, 63.08;H, 5.52;N	15.99 .
Found: C, 63.00; H, 5.82; N,	16.08.
Found:C, 63.00;H, 5.82;N,	16.08 .

0-2.20(2H, m), 2.60(3H, s), 3.41(1H, q, J=7.4 Hz), 3.43(1H, q, J=7.4Hz), 3.75-3.96(2H, m), 4.10-4.30(1H, m), 4.52-4.68(1H, m), 6.30-6.50 (3H, m), 6.82-7.32(5H, m), 8.43(1H, s), 10.45 (1H, t-like).

[0378]

実施例 356

(化合物 356 の製造)

tert-ブチル 4-[3-(5-[3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ]-2-メチル-6,7,-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)プロパノイル]-1-ピペラジンカルボキシレート(0.2g)を酢酸エチル(1ml)に溶解、室温下に 4N-塩酸/酢酸エチル(4ml)を加え 5 時間撹拌した。

反応液を減圧下に濃縮乾固して、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-8-[3-オキソ-3-(1-ピペラジニル)プロピル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン三塩酸塩(化合物 35

0 - 2.20 (2 H, m), 2.60 (3 H, s), 3.41 (1 H, q, J=7.4Hz), 3.43 (1 H, q, J=7.4Hz), 3.75 - 3.96 (2 H, m), 4.10 - 4.30(1 H, m), 4.52 - 4.68 (1 H, m), 6.30 - 6.50 (3 H, m), 6.82 - 7.32 (5 H, m), 8.43 (1 H, s), 10.45 (1 H, t-like).

[0378]

Working Example 356

(Production of compound 356)

t- butyl 4- [3 - (5 - [3 - (3 -chlorophenoxy)) anilino] - 2 -methyl -6, 7, -dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) propanoyl] - 1 -piperazine carboxylate it melted (0.2 g) in ethylacetate (1 ml), 5 hours itagitated under room temperature including 4 N- hydrochloric acid /ethylacetate (4 ml).

concentrated dry solid doing reaction mixture under vacuum, N-[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8-[3 -oxo -3-(1 -piperazinyl) propyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine trihydrochloride

6)(0.196g)を無色アモルファスとして得た。

(compound 356) (0.196 g) as colorless amorphous.

元素分析値 C27H31CIN4O2・3HCl・H2O として Calcd.: C, 51.12; H, 5.72; N, 13.25.

As elemental analysis values C27H31 CIN4O2*3HCl *H2O Calcd.:C, 51.12;H, 5.72;N, 13.25.

Found: C, 51.18; H, 5.79; N, 13.29.

Found:C, 51.18;H, 5.79;N, 13.29.

60(15H, m), 2.74(3H, s), 5.01(1H, brs), 6.77 (1, d, J=8.0Hz), 6.86-7.02(2H, m), 7.05-7.40(5 H, m), 8.55(1H, s), 9.99(2H, brs).

[0379]

実施例 357

(化合物 357 の製造)

tert-ブチル 4-[3-(5-[3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ]-2-メチル-6,7,-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)プロパノイル]-1-ピペラジンカルボキシレート(0.2g)をトルエン(8ml)に溶解、トリエチルアミン(0.15ml)及びエチルイソシアネート(0.052ml)を加え80deg Cで16時間撹拌した。

反応液を減圧下、濃縮し、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製、得られた全量をトルエン(2ml)及びトリフルオロ酢酸(1ml)に溶解,室温下に1時間撹拌した。

反応液を減圧下に濃縮、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製して、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N'-エチル-N-{2-メチル-8-[3-オキソ-3-(1-ピペラジニル)プロピル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル}ウレア(化合物 357)(0.049g)を無色アモルファスとして得た。

1H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.06(3H, t, J= 7.1Hz), 1.70-2.05(2H, m), 2.43(3H, s), 2.45-3. 95(8H, m), 4.20(1H,t, J=5.5Hz), 5.72-5.86(1H, m), 6.76(1H,t, J=2.0Hz), 6.80-7.00(4H, m), 7.10-7.40(3H, m), 8.05(1H, s).

[0380]

実施例 358

(化合物 358 の製造)

4-[3-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロ-5H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-8-イル)プロピオニル]ピペラジン-1-カルボン酸 tert-ブチルエステル(1.0g)、3-クロロフェノキシアニリン(0.82g)及び p-トルエンスルホン酸ー水和物(0.05g)にトルエン(30ml)を加

60 (15 H, m), 2.74 (3 H, s), 5.01 (1 H, brs), 6.77 (1, d, J=8.0Hz), 6.86 - 7.02 (2 H, m), 7.05 - 7.40 (5 H, m), 8.55(1 H, s), 9.99 (2 H, brs).

[0379]

Working Example 357

(Production of compound 357)

t- butyl 4- [3 - (5 - [3 - (3 -chlorophenoxy)) anilino] - 2 -methyl -6, 7, -dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) propanoyl] - 1 -piperazine carboxylate it melted (0.2 g) in toluene (8 ml), 16 hours itagitated with 80 deg C triethylamine (0.15 ml) and including ethyl isocyanate (0.052 ml).

Under vacuum , it concentrated reaction mixture , with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate) itrefines and toluene (2 ml) and it melted total amount which acquires the residue in trifluoroacetic acid (1 ml), 1 hour agitated under room temperature .

reaction mixture under vacuum refining concentration and residue with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate), N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N'-ethyl -N- it acquired {2 -methyl -8- [3 -oxo -3- (1 -piperazinyl) propyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl } urea (compound 357) (0.049 g) as colorless amorphous .

1 H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de 1.06 (3 H, t, J=7.1Hz), 1.70 - 2.05 (2 H, m), 2.43 (3 H, s), 2.45 - 3.95 (8 H, m), 4.20(1 H, t, J=5.5Hz), 5.72 - 5.86 (1 H, m), 6.76 (1 H, t, J=2.0Hz), 6.80 - 7.00 (4 H, m), 7.10 - 7.40 (3 H, m), 8.05 (1 H, s).

[0380]

Working Example 358

(Production of compound 358)

4 - [3 - (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro -5H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl) propanoyl] piperazine -1- carboxylic acid t- butyl ester (1.0 g), 3 -chlorophenoxy aniline (0.82 g) and 19 hour heating and refluxing it made p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.05 g) under dehydration including

え、脱水下に19時間加熱還流した。

ついで、メチルアルコール(30ml)及び酢酸(0.45g)を加え、氷冷下にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム(0.3g)を加えた後、室温で1時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に、酢酸エチル及び水を加え、抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル~酢酸エチル:メチルアルコール=10:1)で精製して、tert-ブチル 4-[3-(5-[3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ]-2-メチル-<math>6,7,-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)プロパノイル[3-1-1]-ピペラジンカルボキシレート(化合物 35 8)(0.887g)を無色アモルファスとして得た。

toluene (30 ml).

Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.3 g) to under ice cooling methyl alcohol (30 ml) and including acetic acid (0.45 g), 1 hour it agitated with room temperature .

It concentrated reaction mixture, in residue, it extracted including the ethylacetate and water.

You washed organic layer with saturated saline , dried with sodium sulfate .

Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate ~ethylacetate :methyl alcohol =10:1),t- butyl 4- [3 - (5 - [3 - (3 -chlorophenoxy) anilino] - 2 -methyl -6, 7, -dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) propanoyl] - 1 -piperazine carboxylate it acquired (compound 358) (0.887 g) as colorless amorphous.

元素分析値 C32H39CIN6O4・H2O として

elemental analysis values C32H39ClN6O4*H2O doing

Calcd.: C, 61.48; H, 6.61; N, 13.44.

Calcd.: C, 61.48; H, 6.61; N, 13.44.

Found: C, 61.75; H, 6.65; N, 13.67.

Found: C, 61.75; H, 6.65; N, 13.67.

H, m), 2.46(3H, s), 2.74(2H, t, J=7.8Hz), 3.3 0-4.10(13H, m), 4.45-4.66(1H, m), 6.32-6.52(3 H, m), 6.85-7.30(5H, m), 8.05(1H, s).

[0381]

実施例 359

(化合物 359 の製造)

3-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロ-5H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-8-イル)-N-(2-モルホリン-4-イル-エチル)プロパンアミド<math>(0.57g)、3-クロロフェノキシアニリン<math>(0.54g)及び p-トルエンスルホン酸(0.03g)にトルエン(20ml)を加え脱水下に 23 時間加熱還流した。

ついで、メチルアルコール(20ml)及び酢酸(0.3g) を加え氷冷下にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム (0.3g)を加えた後、室温で 15 時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に、酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とし

H, m), 2.46 (3 H, s), 2.74 (2 H, t, J=7.8Hz), 3.30 - 4.10 (13 H, m), 4.45 - 4.66 (1 H, m), 6.32 - 6.52 (3 H, m), 6.85 - 7.30 (5 H, m), 8.05 (1 H, s).

[0381]

Working Example 359

(Production of compound 359)

3 - (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro -5H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl) -N- (2 -morpholine -4- yl -ethyl) propane amide (0.57 g), 3 -chlorophenoxy aniline (0.54 g) and in p-toluenesulfonic acid acid (0.03 g) 23hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (20 ml).

Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.3 g) to under ice cooling methyl alcohol (20 ml) and including acetic acid (0.3 g), 15 hours it agitated with room temperature .

It concentrated reaction mixture, in residue, it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water

抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製して、3-(5-[3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ]-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)-N-[2-(4-モルホリニル)エチル]プロパンアミド(化合物359)(0.331g)を無色アモルファスとして得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.80-2.20(2H, m), 2.36-2.52(4H, m), 2.49(3H, s), 2.59(2H, t, J=6.6Hz), 3.24-4.00(11H, m), 4.42-4.56(1H, m), 6.30-6.55(4H, m), 6.64-7.30(5H, m), 8.05 (1H, s).

[0382]

実施例 360

(化合物 360 の製造)

 $1-[4-(2-\{5-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニルアミノ]-2-メチル-6,7-ジヒドロ-5H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-8-イル}エチル)ピペリジン-1-イル]エタノン(0.31g)をトルエン(6ml)に溶解、トリエチルアミン(0.15ml)及びエチルイソシアネート<math>(0.1g)$ を加え 70 deg C で 5 時間撹拌した。

反応液を減圧下、濃縮し、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製、エーテルより結晶化して、N-{8-[2-(4-アセチル-1-ピペラジニル)エチル]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル}-N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N'—エチルウレア(化合物 360)(0.215g)を無色結晶として得た。

including ethylacetate and water, extracted.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](ethylacetate), 3 - (5 - [3 - (3 -chlorophenoxy) anilino] - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) -N- it acquired [2 - (4 -morpholinyl) ethyl] propane amide (compound 359) (0.331 g) as colorless amorphous.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
1.80 - 2.20 (2 H, m), 2.36 - 2.52 (4 H, m), 2.49 (3 H, s),
2.59 (2 H, t, J=6.6Hz), 3.24 -4.00 (11 H, m), 4.42 - 4.56 (1 H, m), 6.30 - 6.55 (4 H, m), 6.64 - 7.30 (5 H, m), 8.05 (1 H, s).

[0382]-

Working Example 360

(Production of compound 360)

1 - It melted [4 - (2 - {5 - [3 - (3 - chlorophenoxy)] phenylamino] - 2 -methyl -6, 7-dihydro -5H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl } ethyl) piperidine -1- yl] ethanone (0.31 g) in toluene (6 ml), 5 hours it agitatedwith 70 deg C triethylamine (0.15 ml) and including ethyl isocyanate (0.1 g).

Under vacuum, it concentrated reaction mixture, refined residue with the basic [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate), crystallization did from ether, N- {8 - [2 - (4 -acetyl -1- piperazinyl) ethyl] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl} -N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl]-N'*ethyl urea it acquired (compound 360) (0.215 g) as colorless crystal.

mp156−157°C	
mp156- 157*	MMMMM Anni anni anni anni anni anni anni anni
元素分析値 C31H38CIN7O3 として	
elemental analysis values C31 H38ClN7O <sb>3</sb> doing	
Calcd.: C, 62.88; H, 6.47; N	16.56.
Calcd.:C, 62.88;H, 6.47;N	16.56 .
Found: C, 62.60; H, 6.65; N,	16.32.
Found:C, 62.60;H, 6.65;N,	16.32 .

H, s), 2.35-2.60(6H, m), 2.42(3H, s), 3.10-3.6 0(8H, m), 3.75-3.95(1H, m), 4.20(1H, t, J=5.7 Hz),5.74-5.88(1H, m), 6.70-7.00(5H, m), 7.10-7.40(3H, m), 8.02 and 8.03(total 1H, each s).

[0383]

実施例 361

(化合物 361 の製造)

1-[4-(2-{5-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニルアミノ] -2-メチル-6,7-ジヒドロ-5H-ピリド[2,3-d]ピリミジン -8-イル}エチル)ピペラジン-1-イル]エタノン(0.16 g)及び無水こはく酸(0.1g)をトルエン(5ml)に溶解、30時間加熱還流した。

反応液を減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ジクロロメタン:10%濃アンモニア水含有メチルアルコール=10:1~4:1)で精製して、N-{8-[2-(4-アセチル-1-ピペラジニル)エチル]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル}-N-[3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ]-4-オキソ酪酸(化合物 361)(0.108g)を淡褐色アモルファスとして得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.75-2.10(2H, m), 2.08(3H, s), 2.20-2.80(6H, m), 2.41(3H, s), 3.20-3.60(6H, m), 3.70-4.05(6H, m), 5.75-5.95(1H, m), 6.70-7.40(8H, m), 8.15(1H, s).

[0384]

実施例 362

(化合物 362 の製造)

ついで、65 deg Cに保ち濃塩酸(0.9ml)を滴下、 45 分撹拌した。

反応液を冷却、飽和炭酸水素ナトリウムでアルカリ性とした後、無水酢酸(0.2ml)を加え室温下に1時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に酢酸エチル及びを加え、 飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とし抽 出した。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣を塩基性シリカゲルカラム クロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製して、N- H, s) , 2.35-2.60 (6 H, m), 2.42 (3 H, s), 3.10 - 3.60 (8 H, m), 3.75 - 3.95 (1 H, m), 4.20 (1 H, t, J=5.7Hz), 5.74 - 5.88 (1 H, m), 6.70 - 7.00 (5 H, m), 7.10 - 7.40 (3 H, m), 8.02 and 8.03 (total1H, eachs).

[0383]

Working Example 361

(Production of compound 361)

1 - [4 - (2 - $\{5 - [3 - (3 - chlorophenoxy) phenylamino] - 2 - methyl -6, 7-dihydro -5H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl } ethyl) piperazine -1- yl] ethanone (0.16 g) and it melted succinic anhydride (0.1 g) in toluene (5 ml), 30hour heating and refluxing did.$

Under vacuum, it concentrated reaction mixture, refined residue with the[shirikagerukaramukuromatogurafii] (dichloromethane:10%concentrated ammonia water content methyl alcohol=10:1~4:1), N- {8 - [2 - (4 -acetyl -1-piperazinyl) ethyl] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl} -N- [3 - (3 -chlorophenoxy) anilino] - 4 -oxo butanoic acid it acquired (compound 361) (0.108 g) as the light brown amorphous.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
1.75 - 2.10 (2 H, m), 2.08 (3 H, s), 2.20 - 2.80 (6 H, m),
2.41 (3 H, s), 3.20 - 3.60 (6 H, m), 3.70 - 4.05 (6 H, m), 5.75
- 5.95 (1 H, m), 6.70 - 7.40 (8 H, m), 8.15 (1 H, s).

[0384]

Working Example 362

(Production of compound 362)

4 - It melted [3 - [5 [[3 - (3 -chlorophenoxy)) phenyl] methane sulfonyl amino] - 2 -methyl -6, 7-dihydro -5H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl] propyl] piperazine -1- carboxylic acid t- butyl ester (0.42 g) in tetrahydrofuran (8 ml), dripped 1 M-borane -THF solution (9 ml), 5 hours heating and refluxing did.

Next, it maintained at 65 deg C and dripped concentrated hydrochloric acid (0.9 ml), 45 minutesagitated.

It cooled reaction mixture, after making alkalinity with saturated sodium bicarbonate *, 1 hour it agitated under room temperature including acetic anhydride (0.2 ml).

It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and, extracted.

You washed organic layer with saturated saline , dried with sodium sulfate .

Under vacuum, it concentrated, refined residue with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](ethylacetate), N- {8-

{8-[3-(4-アセチル-1-ピペラジニル)プロピル]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル}-N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]メタンスルホンアミド(化合物 362)(0.263g)を無色アモルファスとして得た。

 1 H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.55-1.80(4H, m), 2.00-2.20(2H, m), 2.09(3H, s), 2.22-2.50 (4H, m), 2.44(3H, s), 3.01(3H, s), 3.10-3.75(8 H, m), 5.42(1H,t, J=6.0Hz), 6.75-7.40(8H, m), 8.23(1H, s).

[0385]

実施例 363

(化合物 363 の製造)

1-[4-(3-{5-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニルアミノ] -2-メチル-6,7-ジヒドロ-5H-ピリド[2,3-d]ピリミジン -8-イル}プロピル)ピペラジン-1-イル]エタノン(0.2 6g)をトルエン(6ml)に溶解、プロピオン酸無水物 (0.2g)を加え、16 時間加熱還流した。

酢酸エチルを加え抽出、有機層を飽和食塩水で 洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:メチルアルコール=4:1)で精製して、 $N-\{8-[3-(4-アセチル-1-ピペラジニル)プロピル]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル<math>\}-N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]プロパンアミド(化合物 363)(0.21g)を無色アモルファスとして得た。$

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.10(3H, t, J= 7.5Hz), 1.60-2.45(2H, m), 2.09(3H, s), 3.05-3. 22(1H, m), 3.30-3.70(7H, m), 5.85-5.98(1H, m), 6.60-7.40(8H, m), 7.96(1H, s).

[0386]

実施例 364

(化合物 364 の製造)

1-[4-(3-{5-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニルアミノ] -2-メチル-6,7-ジヒドロ-5H-ピリド[2,3-d]ピリミジン -8-イル}プロピル)ピペラジン-1-イル]エタノン(0.2 6g)をトルエン(10ml)に溶解、グルタル酸無水物 (0.2g)を加え、16 時間加熱還流した。

酢酸エチルを加え抽出、有機層を飽和食塩水で 洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ジクロロメタン:10%濃アンモニア水含有メチルアルコール=10:1~4:1)で精製して、5-[{8-[3-(4-アセチル-1-ピペラジニル)プロピル]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン

[3 - (4 -acetyl -1- piperazinyl) propyl] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl } -N- it acquired [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] methane sulfonamide (compound 362) (0.263 g) as colorless amorphous .

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.55 - 1.80 (4 H, m), 2.00 - 2.20 (2 H, m), 2.09 (3 H, s),
2.22 - 2.50 (4 H, m), 2.44 (3 H, s), 3.01 (3 H, s), 3.10 - 3.75
(8 H, m), 5.42 (1 H, t, J=6.0Hz), 6.75 - 7.40 (8 H, m), 8.23
(1 H, s).

[0385]

Working Example 363

(Production of compound 363)

1 - It melted [4 - (3 - {5 - [3 - (3 - chlorophenoxy)] phenylamino] - 2 -methyl -6, 7-dihydro -5H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl} propyl) piperazine -1- yl] ethanone (0.26 g) in toluene (6 ml), 16 hour heating and refluxing it didincluding propanoic acid anhydride (0.2 g).

You washed extraction and organic layer with saturated saline including the ethylacetate, dried with sodium sulfate.

Under vacuum , it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :methyl alcohol =4:1),N- $\{8-[3-(4-acetyl-1-piperazinyl) propyl]-2-methyl-5,6,7,8-tetrahydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine-5-yl }-N- it acquired [3-(3-chlorophenoxy) phenyl] propane amide (compound 363) (0.21 g) as colorless amorphous .$

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.10 (3 H, t, J=7.5Hz), 1.60 - 2.45 (2 H, m), 2.09 (3 H, s),
3.05 - 3.22 (1 H, m), 3.30 - 3.70 (7 H, m), 5.85 - 5.98 (1 H, m), 6.60 - 7.40 (8 H, m), 7.96 (1 H, s).

[0386]

Working Example 364

(Production of compound 364)

1 - It melted [4 - (3 - {5 - [3 - (3 - chlorophenoxy)] phenylamino] - 2 -methyl -6, 7-dihydro -5H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl } propyl) piperazine -1- yl] ethanone (0.26 g) in toluene (10 ml), 16 hour heating and refluxing it didincluding glutaric acid anhydride (0.2 g).

You washed extraction and organic layer with saturated saline including the ethylacetate, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (dichloromethane:10%concentrated ammonia water content methyl alcohol=10:1~4:1), 5- [{8 - [3 - (4 -acetyl -1-piperazinyl) propyl] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido

-5-イル}-3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ]-5-オキソ吉草酸(化合物 364)(0.21g)を淡褐色アモルファスとして得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.60-2.55(14H, m), 2.09(3H, s), 2.43(3H, s), 3.10-3.35(1H, m), 3.36-4.00(9H, m), 5.75-5.90(1H, m), 6.60-7.40(8H, m), 8.09(1H, s).

[0387]

実施例 365

(化合物 365 の製造)

2-メチル-7,8-ジヒ ドロ-6H-ピリド[2,3 -d]ピリミジン-5-オ ン(0.258g)、3-[4-(3-クロロフェニル) ピペラジン-1-スル ホニルフェニルア ミン((0.556g)及び p-トルエンスルホ ン酸一水和物(0.0 5g)にトルエン(20 ml)を加え脱水下 に24時間加熱還 流した。ついで、メ チルアルコール(2 5ml)及び酢酸(0.2 5g)を加え氷冷下 にシアノトリヒドロ ほう酸ナトリウム (0.18g)を加えた 後、室温で1時間 撹拌した。 反応液 を濃縮、残渣に酢 酸エチル及び水 を加え、飽和炭酸 水素ナトリウム水 でアルカリ性と し、抽出した。有 機層を飽和食塩 水で洗浄し、硫酸 ナトリウムで乾燥 した。減圧下、濃 縮し、残渣を塩基 性シリカゲルカラ ムクロマトグラフィ 一(酢酸エチル:メ チルアルコール= 19:1)で精製、酢 酸エチル-エーテ ルより結晶化し

[2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl } - 3 - (3 -chlorophenoxy) anilino] - 5 -oxo valeric acid it acquired (compound 364) (0.21 g) as light brown amorphous.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.60 - 2.55 (14 H, m), 2.09 (3 H, s), 2.43 (3 H, s), 3.10 3.35 (1 H, m), 3.36 -4.00 (9 H, m), 5.75 - 5.90 (1 H, m),
6.60 - 7.40 (8 H, m), 8.09 (1 H, s).

[0387]

Working Example 365

(Production of compound 365)

2 -methyl -7, 8-dihydro -6H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.258 g), 3 - [4 - (3 -chlorophenyl)) piperazine -1- sulfonyl] phenyl amine (0.556 g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.05 g) 24hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (20 ml). Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.18 g) to under ice cooling methyl alcohol (25 ml) andincluding acetic acid (0.25 g), 1 hour it agitated with room temperature. It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water, extracted. You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate. Under vacuum, it concentrated, refined residue with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](ethylacetate:methyl alcohol =19:1), crystallization did from ethylacetate -ether, N- (3 - {[4 - (3 -chlorophenyl) - 1 -piperazinyl] sulfonyl} phenyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido it acquired[2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 365) (0.051 g) as colorless crystal. As mp237-239deg Celemental analysis values

C₂₄H₂₅ClN₆O₂S*0.25H₂OCalcd.:C, 57.58;H, 5.11;N, 16.79.Found:C, 57.64;H, 5.09;N, 16.76.

MHz , CDCl₃+DMSO -d₆);de 2.04 (3 H, s), 3.00 - 3.35 (8 H, m), 4.67 (2 H, s), 6.65 - 6.90(4 H, m), 7.10 - 7.55 (6 H, m), 7.58 (1 H, s), 7.79 (1 H, d, J=5.8Hz).

て、N-(3-{[4-(3-ク ロロフェニル)-1-ピ ペラジニル]スル ホニル}フェニル)-2-メチル-7.8-ジヒ ドロピリド[2,3-d]ピ リミジン-5-アミン (化合物 365)(0.05 1g)を無色結晶と して得た。mp237-239 deg C 元素 分析値 C24H25CIN 602S ⋅ 0.25H2O と LT Calcd. : C, 57.58 ;H, 5.11 ; N, 16.79.Found: C, 57.64; H, 5. 09 ;N, 16.76.¹H-NMR(200MHz, CDCl3+DMSO-d ₆) δ 2.04(3H, s), 3.00-3.35(8H, m), 4.67(2H,s), 6.65-6.90(4H, m), 7.10-7.55(6H, m), 7.58(1H, s), 7.79(1H, d, J=5.8 Hz).)

[0388]

実施例 366

(化合物 366 の製造)

2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オール(0.18g)をトルエン(10ml)に溶解、3-フェノキシフェノール(0.21g)、1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン(0.253g)及びトリブチルホスフィン(0.2ml)を加えた後、室温で3時間、更に100 deg Cに加温、15時間撹拌した。

反応液に酢酸エチルを加え抽出、有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製して、2,8-ジメチル-5-(3-フェノキシフェノキシ)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン(化合物 366)(0.211g)を無色油状物として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.82-2.05(1H, m), 2.20-2.30(1H, m), 2.49(3H, s), 3.20(3H, s), 3.20-3.36(1H, m), 3.50-3.70(1H, m), 5.24 (1H, t, J=3.5Hz),6.60-6.76(3H, m), 7.00-7.40(6

[0388]

Working Example 366

(Production of compound 366)

2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it melted [2 and 3 -d] pyrimidine -5-ol (0.18 g) in toluene (10 ml), 3 -phenoxy phenol (0.21 g),1, 1' - (azo di carbonyl) di piperidine (0.253 g) and after adding tributyl phosphine (0.2 ml), 3 hours , furthermore it heated to 100 deg C with room temperature , 15 hours agitated.

In reaction mixture you washed extraction and organic layer with saturated saline including ethylacetate, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate =1:1), 2and 8-dimethyl-5-(3-phenoxy phenoxy)-5, 6, 7 and 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3-d] pyrimidine (compound 366) (0.211 g) as colorless oil.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.82 - 2.05 (1 H, m), 2.20 - 2.30 (1 H, m), 2.49 (3 H, s),
3.20 (3 H, s), 3.20 - 3.36 (1 H, m), 3.50 - 3.70 (1 H, m), 5.24
(1 H, t, J=3.5Hz), 6.60 - 6.76 (3 H, m), 7.00 - 7.40 (6 H, m),

H, m), 7.93(1H, s).

[0389]

実施例 367

(化合物 367 の製造)

2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オール(0.33g)をトルエン(20ml)に溶解、1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン(0.51g)及びトリブチルホスフィン(0.4ml)を加えた後、室温で1時間、更に100 deg Cに加温、15時間撹拌した。

反応液に酢酸エチルを加え抽出、有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製、エーテルより結晶化して、2-メチル-5-(3-フェノキシフェノキシ)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン(化合物 367)(0.48g)を無色結晶として得た。

7.93(1 H, s).

[0389]

Working Example 367

(Production of compound 367)

2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it melted [2 and 3 -d] pyrimidine -5-ol (0.33 g) in toluene (20 ml), 1, 1' - (azo di carbonyl) di piperidine (0.51 g) and after adding tributyl phosphine (0.4 ml), 1 hour, furthermore it heatedto 100 deg C with room temperature, 15 hours agitated.

In reaction mixture you washed extraction and organic layer with saturated saline including ethylacetate, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate),crystallization did from ether, 2-methyl-5-(3-phenoxy phenoxy)-5, 6, 7 and 8-tetrahydro pyrido itacquired [2 and 3-d] pyrimidine (compound 367) (0.48 g) as colorless crystal.

mp164−165°C		
mp164- 165*		·
元素分析値 C20H19N3O2 として	<u> </u>	
elemental analysis values C20H19N3O2 doing		
Calcd.: C, 72.05; H, 5.74; N		12.60.
Calcd.:C, 72.05;H, 5.74;N		12.60 .
Found: C, 71.85; H, 6.02; N,		12.58.
FoundsC 71 95/H 6 02/N		12.50
Found:C, 71.85;H, 6.02;N,		12.58 .

38(1H, m), 2.57(3H, s), 3.34-3.72(2H, m), 5.2 8(1H, t, J=3.3Hz), 5.51(1H, brs), 6.58-6.78(3 H, m), 7.00-7.40(6H, m), 8.03(1H, s).

[0390]

実施例 368

(化合物 368 の製造)

4-[3-(5-ヒドロキシ-2-メチル-6,7-ジヒドロ-5H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-8-イル)プロピル]ピペラジン-1-カルボン酸 tert-ブチルエステル<math>(0.405g)をトルエン(12ml)に溶解、3-フェノキシフェノール(0.21g)、<math>1,1-(アゾジカルボニル)ジピペリジン(0.253g)及びトリブチルホスフィン(0.2ml)を加えた後、室

38 (1 H, m), 2.57 (3 H, s), 3.34 - 3.72 (2 H, m), 5.28 (1 H, t, J=3.3Hz), 5.51 (1 H, brs), 6.58 - 6.78 (3 H, m), 7.00- 7.40 (6 H, m), 8.03 (1 H, s).

[0390]

Working Example 368

(Production of compound 368)

4 - It melted [3 - (5 -hydroxy -2- methyl -6, 7-dihydro -5H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl) propyl] piperazine -1- carboxylic acid t- butyl ester (0.405 g) in toluene (12 ml), 3 -phenoxy phenol (0.21 g), 1, 1'- (azo di carbonyl) di piperidine (0.253 g) and after adding tributyl phosphine (0.2 ml), 3 hours , furthermoreit heated to 100 deg C with room

温で3時間、更に100 deg Cに加温、15時間撹拌した。

反応液に酢酸エチルを加え抽出、有機層を飽 和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(酢酸エチル)で精製した。

得られた全量をトルエン(2ml)及びトリフルオロ 酢酸(2ml)に溶解,室温下に 1 時間撹拌した。

反応液を減圧下に濃縮、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:メチルアルコール=10:1)で精製して、2-メチル-8-[3-オキソ-3-(1-ピペラジニル)プロピル]-5-(3-フェノキシフェノキシ)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン(化合物 368)(0.203g)を無色アモルファスとして得た。

 1 H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.80-2.02(1H, m), 2.20-2.40(1H, m), 2.46(3H, s), 2.72(2H, t, J=7.4Hz), 2.80-2.92(4H, m), 3.35-4.05(8H, m), 5.23(1H, t,J=3.2Hz), 6.60-6.76(3H, m), 7.00-7.42(5H, m), 7.96(1H, s).

[0391]

実施例 369

(化合物 369 の製造)

2-メチル-8-[3-オキソ-3-(1-ピペラジニル)プロピル]-5-(3-フェノキシフェノキシ)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン)(0.126g)をテトラヒドロフラン(6ml)に溶解、1M-ボラン-THF溶液(5.4ml)を滴下、5時間加熱還流した。

ついで、65 deg Cに保ち濃塩酸(0.5ml)を滴下、 30 分撹拌した。

反応液を冷却、飽和炭酸水素ナトリウムでアルカリ性とした後、無水酢酸(0.2ml)を加え室温下に2時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に、酢酸エチル及びを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とし 抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製、エーテルより結晶化して、8-[3-(4-アセチル-1-ピペラジニル)プロピル]-2-メチル-5-(3-フェノキシフェノキシ)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン(化

temperature, 15 hours agitated.

In reaction mixture you washed extraction and organic layer with saturated saline including ethylacetate, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate).

toluene (2 ml) and it melted total amount which it acquires in trifluoroacetic acid (2 ml), 1 hour agitated under room temperature .

reaction mixture under vacuum refining concentration and residue with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate:methyl alcohol=10:1), 2-methyl-8-[3-oxo-3-(1-piperazinyl) propyl]-5-(3-phenoxy phenoxy)-5, 6, 7 and 8-tetrahydro pyrido itacquired [2 and 3-d] pyrimidine (compound 368) (0.203 g) as colorless amorphous.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.80 - 2.02 (1 H, m), 2.20 - 2.40 (1 H, m), 2.46 (3 H, s),
2.72 (2 H, t, J=7.4Hz), 2.80 -2.92 (4 H, m), 3.35 - 4.05 (8 H, m), 5.23 (1 H, t, J=3.2Hz), 6.60 - 6.76 (3 H, m), 7.00 - 7.42
(5 H, m), 7.96(1 H, s).

[0391]

Working Example 369

(Production of compound 369)

2 -methyl -8- [3 -oxo -3- (1 -piperazinyl) propyl] - 5 - (3 -phenoxy phenoxy) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it melted [2 and 3 -d] pyrimidine) (0.126 g) in tetrahydrofuran (6 ml), dripped 1 M-borane -THF solution (5.4 ml), 5 hours heating and refluxing did.

Next, it maintained at 65 deg C and dripped concentrated hydrochloric acid (0.5 ml), 30 minutesagitated.

It cooled reaction mixture, after making alkalinity with saturated sodium bicarbonate *, 2 hours it agitated under room temperature including acetic anhydride (0.2 ml).

It concentrated reaction mixture, in residue, it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and, extracted.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](ethylacetate), crystallization did from ether, 8 - [3 - (4 -acetyl -1-piperazinyl) propyl] - 2 -methyl -5- (3 -phenoxy phenoxy) -5, 6, 7 and 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d]

合物 369)(0.055g)を無色結晶として得た。

pyrimidine (compound 369) (0.055 g) as colorless crystal.

mp107-108°C		
mp107- 108*		
元素分析値 C29H35N5O3 として		
elemental analysis values C29H35N5O <sb>3</sb> doing		
Calcd.: C, 69.44; H, 7.03; N		13.96.
Calcd.:C, 69.44;H, 7.03;N		13.96 .
Found: C, 69.37; H, 7.08; N,		14.14.
Found:C, 69.37;H, 7.08;N,	***************************************	14.14 .

H, s), 2.20-2.50(7H, m), 2.45(3H, s), 3.20-3.8 0(8H, m), 5.22(1H, t, J=3.2Hz), 6.60-6.80(3H, m), 7.00-7.40(6H, m), 7.93(1H, s).

[0392]

実施例 370

(化合物 370 の製造)

2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.15g)、4-(3-アミノベンゼンスルホニル)ピペラジン-1-カルボン酸エチルエステル(0.491g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(0.02g)にトルエン(10ml)を加え脱水下に 40 時間加熱還流した。

ついで、メチルアルコール(10ml)及び酢酸(0.18g)を加え氷冷下にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム(0.1g)を加えた後、室温で3時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に酢酸エチルを加え、飽和 炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とし抽出し た。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:2)で精製して、エチル $4-({3-(2,9-5)} + 5-(2,5-5) +$

H, s), 2.20-2.50 (7 H, m), 2.45 (3 H, s), 3.20 - 3.80 (8 H, m), 5.22 (1 H, t, J=3.2Hz), 6.60 - 6.80 (3 H, m), 7.00 -7.40 (6 H, m), 7.93 (1 H, s).

[0392]

Working Example 370

(Production of compound 370)

2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.15 g), 4 - (3 -amino benzene sulfonyl) piperazine -1- carboxylic acid ethyl ester (0.491 g) and in the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.02 g) 40 hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (10 ml).

Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.1~g) to under ice cooling methyl alcohol (10~ml) and including acetic acid (0.18~g), 3 hours it agitated with room temperature.

It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate, extracted.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =1:2), it acquired ethyl 4- ({3 - (2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9-[tetorahidoropirimido] - 5 H-[pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) amino} phenyl) sulfonyl)-1- piperazine carboxylate (compound 370) (0.138 g) as colorless amorphous.

元素分析値	C27H31CIN4O4S・0.5H2O として

elemental analysis values	C27H31 CIN4O4S*0.5H2O doing
Calcd. : C	58.74 ;H, 5.84 ;N, 10.15.
Calcd.:C	58.74 ; H, 5.84;N, 10.15.
Found: C,	59.02 ;H, 5.94 ;N, 10.26.
Found:C,	59.02 ; H, 5.94;N, 10.26.

0-2.25(4H, m), 2.50(3H, s), 2.80-3.00(4H, m), 3.14(3H, s), 3.20-3.38(1H, m), 3.40-3.60(4H, m),3.60-3.80(1H, m), 4.10(2H, q, J=7.4Hz), 4.25(1H, d, J=6.6Hz), 4.60-4.80(1H, m), 6.62-6.80(2H, m), 7.01(1H, d, J=8.2Hz), 7.20-7.32 (1H, m), 7.98(1H, s).

[0393]

実施例 371

(化合物 371 の製造)

2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.956g)、4-(3-アミノベンゼンスルホニル)ピペラジン-<math>1-カルボン酸ベンジルエステル(2g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(0.1g)にトルエン(50ml)を加え脱水下に 40 時間加熱還流した。

ついで、メチルアルコール(50ml)及び酢酸(0.9g) を加え氷冷下にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム (0.0.9g)を加えた後、室温で5時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に酢酸エチルを加え、飽和 炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とし抽出し た。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:2)で精製、酢酸エチル-エーテルより結晶化して、ベンジル 4-({3-(2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)アミノ}フェニル)スルホニル)-1-ピペラジンカルボキシレート(化合物 371)(0.216g)を無色アモルファスとして得た。

0 - 2.25 (4 H, m), 2.50 (3 H, s), 2.80 - 3.00 (4 H, m), 3.14 (3 H, s), 3.20 - 3.38 (1 H, m), 3.40 - 3.60 (4 H, m), 3.60 - 3.80 (1 H, m), 4.10 (2 H, q, J=7.4Hz), 4.25 (1 H, d, J=6.6Hz), 4.60 - 4.80 (1 H, m), 6.62 - 6.80(2 H, m), 7.01 (1 H, d, J=8.2Hz), 7.20 - 7.32 (1 H, m), 7.98 (1 H, s).

[0393]

Working Example 371

(Production of compound 371)

2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.956 g), 4 - (3 -amino benzene sulfonyl) piperazine -1- carboxylic acid benzyl ester (2 g) and in the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.1 g) 40 hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (50 ml).

Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.0.9~g) to under ice cooling methyl alcohol (50 ml) andincluding acetic acid (0.9~g), 5 hours it agitated with room temperature.

It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate, extracted.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =1:2), crystallization did from ethylacetate-ether, it acquired benzyl 4- ({3 - (2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] - 5 H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) amino} phenyl) sulfonyl)-1- piperazine carboxylate (compound 371) (0.216 g) as colorless amorphous.

元素分析値	C23H32N6O4S・0.75H2O として
elemental analysis values	C23H32N6O4S*0.75H2O doing

Calcd. : C	55.02 ;H, 6.72 ;N, 16.74.
Calcd.:C	55.02 ; H, 6.72;N, 16.74.
Found : C,	55.19 ;H, 6.77 ;N, 16.64.
Found:C,	55.19 ; H, 6.77;N, 16.64.

H, s), 2.80-3.05(4H, m), 3.14(3H, s), 3.20-3.4 0(1H, m), 3.42-3.80(5H, m), 4.24(1H, d, J=6. 2Hz),4.60-4.80(1H, m), 5.09(2H, s), 6.62-6.82 (2H, m), 6.99(1H, d, J=8.2Hz),7.20-7.40(6H, m), 7.98(1H, s).

H, s), 2.80-3.05 (4 H, m), 3.14 (3 H, s), 3.20 - 3.40 (1 H, m), 3.42 - 3.80 (5 H, m), 4.24 (1 H, d, J=6.2Hz), 4.60 -4.80 (1 H, m), 5.09 (2 H, s), 6.62 - 6.82 (2 H, m), 6.99 (1 H, d, J=8.2Hz), 7.20 - 7.40 (6 H, m), 7.98 (1 H, s).

[0394]

実施例 372

(化合物 372 の製造)

N-{[4-(3-クロロフェニル)-1-ピペラジニル] スルホニル-2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒド ロ-5H-ピリミド[4,5-b]-アゼピン-5-アミン(0. 3g)をメチルアルコール(50ml)に溶解、1 0%パラジウム炭素(含水)(0.15g)を加え、 水素気流下、室温で 16 時間撹拌した。触 媒をろ去、ろ液を減圧下に乾固した。残渣 をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精 製(酢酸エチル)、酢酸エチル-エーテルよ り結晶化して、2,9-ジメチル-N-{3-[4-(フェ ニル-1-ピペラジニル)スルホニル]フェニ ル}-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b] -アゼピン-5-アミン(化合物 372)(0.1g)を無 色結晶として得た。mp178-180 deg C 元 素分析値 C₂₆H₃₂N₆O₂S として Calcd.: C, 63.39; H, 6.55; N, 17.06. Found: C, 63. 15 ;H, 6.56 ;N, 16.86. H-NMR(200MH z, CDCl₃) δ 1.85-2.25(4H, m), 2.46(3 H, s), 3.00-3.80(10H, m), 3.14(3H, s), 4.24(1H, d, J=6.6Hz), 4.60-4.80(1H, m), 6.65-6.96(6H, m), 7.07(1H, d, J=8.2H z), 7.20-7.40(3H, m), 8.00(1H, s).}

[0395]

実施例 373

(化合物 373 の製造)

2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.382g)、1-(3-クロロフェニル)-4-(3-ニトロベンゼンスルホニル)ピペラジン(0.72g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(0.05g)にトルエン(20ml)を加え脱水下に 24 時間加熱還流した。

[0394]

Working Example 372

(Production of compound 372)

N- {[4 - (3 -chlorophenyl) - 1 -piperazinyl] sulfonyl -2, 9-dimethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] -azepine -5-amine it melted (0.3 g) in methyl alcohol (50 ml), under the hydrogen stream, 16 hours it agitated with room temperature including 10% palladium-carbon (containing water) (0.15 g). catalyst removal by filtration, filtrate dry solid was done under vacuum . With [shirikagerukaramukuromatogurafii] refining (ethylacetate), crystallization doing residue from ethylacetate -ether, 2 and 9 -dimethyl -N- {3 - [4 - (phenyl -1- piperazinyl) sulfonyl] phenyl } - 6, 7, 8 and 9 -tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5-b]-azepine-5-amine it acquired (compound 372)(0.1 g) as colorless crystal. As mp178-180deg Celemental analysis values C₂₆H₃₂N₆O₂S Calcd.: C, 63.39; H, 6.55; N, 17.06. Found: C, 63.15; H, 6.56; N, 16.86.¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de 1.85 - 2.25 (4 H, m), 2.46 (3 H, s), 3.00 - 3.80 (10 H, m), 3.14(3 H, s), 4.24 (1 H, d, J=6.6Hz), 4.60 - 4.80 (1 H, m), 6.65 - 6.96 (6 H, m), 7.07 (1 H, d, J=8.2Hz), 7.20 - 7.40 (3 H, m), 8.00 (1 H, s).

[0395]

Working Example 373

(Production of compound 373)

2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.382 g), 1 - (3 -chlorophenyl) - 4 - (3 -nitrobenzene sulfonyl) piperazine (0.72 g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.05 g) 24 hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (20 ml).

ついで、メチルアルコール(25ml)及び酢酸(0.36g)を加え氷冷下にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム(0.18g)を加えた後、室温で3時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に酢酸エチルを加え、飽和 炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とし抽出し た。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製、酢酸エチル・エーテルより結晶化して、N-(3-{[4-(3-クロロフェニル)-1-ピペラジニル]スルホニル}フェニル)-2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]-アゼピン-5-アミン(化合物 373)(0.51g)を無色結晶として得た。

Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.18~g) to under ice cooling methyl alcohol (25 ml) andincluding acetic acid (0.36~g), 3 hours it agitated with room temperature.

It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate, extracted.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate),crystallization did from ethylacetate -ether, N-(3 - {[4 - (3 -chlorophenyl) - 1 -piperazinyl] sulfonyl} phenyl) - 2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H-[pirimido] [4 and 5 -b]-azepine -5-amine it acquired (compound 373) (0.51 g) as colorless crystal.

mp169−170°C

mp169-170*

元素分析値 C26H31CIN6O2S・H2O として

elemental analysis values C26H31 ClN6O2S*H2O doing

Calcd.: C, 57.29; H, 6.10; N, 15.42.

Calcd.: C, 57.29; H, 6.10; N, 15.42.

Found: C, 57.30; H, 6.03; N, 15.38.

Found:C, 57.30;H, 6.03;N, 15.38.

H, s), 2.90-3.48(9H, m), 3.14(3H, s), 3.60-3.8 0(1H, m), 4.29(1H, d, J=6.4Hz), 4.60-4.80(1 H, m),6:65-6.90(5H, m), 7.00-7.36(3H, m), 7. 98(1H, s).

[0396]

実施例 374

(化合物 374 の製造)

2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.191g)、3-アミノ-N-フェニルベンゼンンスルホンアミド(0.275g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(0.03g)にトルエン(12ml)を加え、脱水下に 14 時間加熱還流した。

ついで、メチルアルコール(12ml)及び酢酸(0.32g)を加え氷冷下にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム(0.12g)を加えた後、室温で1時間撹拌した。

H, s), 2.90-3.48 (9 H, m), 3.14 (3 H, s), 3.60 - 3.80 (1 H, m), 4.29 (1 H, d, J=6.4Hz), 4.60 - 4.80 (1 H, m), 6.65 -6.90 (5 H, m), 7.00 - 7.36 (3 H, m), 7.98 (1 H, s).

[0396]

Working Example 374

(Production of compound 374)

2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.191 g), 3 -amino -N- [fenirubenzennsuruhonamido] (0.275 g) and 14 hour heating and refluxing itmade p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.03 g) under dehydration including toluene (12 ml).

Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.12 g) to under ice cooling methyl alcohol (12 ml) and including acetic acid (0.32 g), 1 hour it agitated with room

ム(0.12g)を加えた後、室温で1時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に酢酸エチル及びを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とした。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

滅圧下、濃縮し、残渣を塩基性シリカゲルカラム クロマトグラフィーで精製(ヘキサン:酢酸エチル =1:2)して、3-[2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5 H-ピリミド[4,5-b]-アゼピン-5-イル]アミノ]-N-フェ ニルベンゼンスルホンアミド(化合物 374)(0.09g) を無色アモルファスとして得た。 temperature.

It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, residue refining (hexane:ethylacetate =1:2) with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii], 3 - it acquired [2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] -azepine -5-yl] amino]-N- [fenirubenzensuruhonamido] (compound 374) (0.09 g) as colorless amorphous.

元素分析値 C22H25N5O2S・0.75H2O として

elemental analysis values C22H25N5O2S*0.75H2O doing

Calcd.: C, 60.46; H, 6.11; N, 16.02.

Calcd.: C, 60.46; H, 6.11; N, 16.02.

Found: C, 60.72; H, 6.11; N, 15.99.

Found:C, 60.72;H, 6.11;N, 15.99.

H, s), 3.00-3.80(10H, m), 3.14(3H, s), 4.24(1 H, d, J=6.6Hz), 4.60-4.80(1H, m), 6.65-6.96(5 H, m), 7.07(1H, d, J=8.2Hz), 7.20-7.40(3H, m), 8.00(1H, s).

[0397]

実施例 375

(化合物 375 の製造)

ベンジル 4-({3-[(2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒド ロピリミド-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)アミ ノ}フェニル)スルホニル)-1-ピペラジンカルボキ シレート(0.257g)をメチルアルコール(20ml)に溶 解、10%パラジウム炭素(含水)(0.15g)を加え、 水素気流下、室温で 1 時間撹拌した。触媒をろ 去、ろ液を減圧下に乾固した。残渣を酢酸エチ ル(20ml)に溶解、トリエチルアミン(0.2ml)を加え た後、塩化ベンゼンスルホニル(0.09ml)を加え1 時間室温下に撹拌した。反応液に水を加え、飽 和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とし抽出し た。有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリ ウムで乾燥した。減圧下、濃縮し、残渣を塩基 性シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製(酢 酸エチル:ヘキサン=1:1)して、2,9-ジメチル-N-(3 -{[4-(フェニルスルホニル)-1-ピペラジニル]スル ホニル}フェニル)-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミ H, s), 3.00-3.80 (10 H, m), 3.14 (3 H, s), 4.24 (1 H, d, J=6.6Hz), 4.60 - 4.80 (1 H, m), 6.65 - 6.96 (5 H, m), 7.07 (1 H, d, J=8.2Hz), 7.20 - 7.40 (3 H, m), 8.00 (1 H, s).

[0397]

Working Example 375

(Production of compound 375)

It melted (2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9-[tetorahidoropirimido] - 5 H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) amino }phenyl) sulfonyl) -1- piperazine carboxylate (0.257 g) in methyl alcohol (20 ml), under hydrogen stream, 1 hour itagitated with room temperature including 10% palladium-carbon (containing water) (0.15 g). catalyst removal by filtration, filtrate dry solid was done under vacuum . It melted residue in ethylacetate (20 ml), after adding triethylamine (0.2 ml), itagitated under 1 hour room temperature including benzenesulfonyl chloride jp11 (0.09 ml). In reaction mixture it made alkalinity with saturated sodium bicarbonate * water including thewater, extracted. You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate. Under vacuum, it concentrated, residue refining (ethylacetate:hexane=1:1) with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii], 2 and 9 -dimethyl -N-(3 - {[4 - (phenyl sulfonyl) - 1 -piperazinyl] sulfonyl}

ド[4,5-b]-アゼピン-5-アミン(化合物 375)(0.178g) を無色アモルファスとして得た。 phenyl) - 6, 7, 8 and 9 -tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] -azepine -5-amine it acquired(compound 375) (0.178 g) as colorless amorphous . 3 - benzyl 4-

元素分析値 C26H32N6O4S2・0.4H2O として

elemental analysis values C26H32N6O4S2*0.4H2O doing

Calcd.: C, 55.38; H, 5.86; N, 14.90.

Calcd.: C, 55.38; H, 5.86; N, 14.90.

Found: C, 55.37; H, 5.92; N, 15.00.

Found:C, 55.37;H, 5.92;N, 15.00.

H, s), 2.90-3.20(4H, m), 3.20-3.40(1H, m), 3. 55-3.75(1H, m), 4.27(1H, d, J=6.2Hz), 4.60-4. 75(1H, m), 6.65-6.80(2H, m), 6.98(1H, d, J=8.0Hz), 7.27(1H, t, J=8.0Hz), 7.50-7.80(5H, m), 8.00(1H, s).

[0398]

実施例 376

(化合物 376 の製造)

ベンジル $4-({3-(2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)アミノ}フェニル)スルホニル)-1-ピペラジンカルボキシレート<math>(0.257g)$ をメチルアルコール(20ml)に溶解、10%パラジウム炭素(含水)(0.15g)を加え、水素気流下、室温で 1 時間撹拌した。

残渣を酢酸エチル(20ml)に溶解、トリエチルアミン(0.2ml)を加えた後、塩化ベンゾイル(0.1g)を加え室温下に2時間撹拌した。

反応液に水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とし抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥した。

滅圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製(酢酸エチル~酢酸エチル:メチルアルコール=10:1)して、 $N-{3-[4-(ベンゾイル-1-ピペラジニル)スルホニル]フェニル}-2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]-アゼピン-5-アミン(化合物 376)(<math>0.134g$)を無色アモルファスとして得た。

H, s), 2.90-3.20 (4 H, m), 3.20 - 3.40 (1 H, m), 3.55 - 3.75 (1 H, m), 4.27 (1 H, d, J=6.2Hz), 4.60 - 4.75 (1 H, m),6.65 -

6.80 (2 H, m), 6.98 (1 H, d, J=8.0Hz), 7.27 (1 H, t,

J=8.0Hz), 7.50 - 7.80 (5 H, m), 8.00 (1 H, s).

[0398]

Working Example 376

(Production of compound 376)

It melted benzyl 4- ({3 - (2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] - 5 H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) amino} phenyl) sulfonyl) -1- piperazine carboxylate (0.257 g) in methyl alcohol (20 ml), under hydrogen stream, 1 hour it agitated with room temperature including 10% palladium-carbon (containing water) (0.15 g).

It melted residue in ethylacetate (20 ml), after adding triethylamine (0.2 ml), 2 hours it agitated under room temperature including benzoyl chloride (0.1 g).

In reaction mixture it made alkalinity with saturated sodium bicarbonate * water including thewater, extracted.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum , it concentrated, residue refining (ethylacetate ~ethylacetate :methyl alcohol =10:1) with [shirikagerukaramukuromatogurafii],N- {3 - [4 - (benzoyl -1-piperazinyl) sulfonyl] phenyl } - 2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] -azepine -5-amine it acquired (compound 376) (0.134 g) as colorless amorphous .

元素分析値 C27H32N6O3S・0.5H2O として

elemental analysis values C27H32N6O<SB>3</SB> S*0.5H2O doing

Calcd.: C, 61.23; H, 6.28; N, 15.87.

Calcd.: C, 61.23; H, 6.28; N, 15.87.

Found: C, 61.33; H, 6.51; N, 15.62.

Found:C, 61.33;H, 6.51;N, 15.62.

H, s), 2.80-3.15(4H, m), 3.14(3H, s), 3.20-3.4 0(1H, m), 3.40-4.00(5H, m), 4.25(1H, d, J=6.4Hz),4.60-4.80(1H, m), 6.68(1H, dd, J=2.0, 8.2Hz), 6.80(1H, t, J=8.2Hz), 7.00(1H, d, J=8.2Hz), 7.28(1H, t, J=8.2Hz), 7.30-7.50(5H, m), 7.99(1H, s).

[0399]

実施例 377

(化合物 377 の製造)

2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.382g)、(3-モルホリン-4-スルホニル)フェニルアミン(0.505g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(0.05g)にトルエン(20ml)を加え脱水下に 24 時間加熱還流した。

ついで、メチルアルコール(25ml)及び酢酸(0.36g)を加え氷冷下にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム(0.18g)を加えた後、室温で3時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に酢酸エチル及びを加え、 飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とし抽 出した。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製(酢酸エチル~酢酸エチル:メチルアルコール=10:1)して、2,9-ジメチル-N-[3-(4-モルホリニルスルホニル)フェニル]-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-6]-アゼピン-5-アミン(化合物 377)(0.5g)を淡黄色アモルファスとして得た。

H, s), 2.80-3.15 (4 H, m), 3.14 (3 H, s), 3.20 - 3.40 (1 H, m), 3.40 - 4.00 (5 H, m), 4.25 (1 H, d, J=6.4Hz), 4.60 -4.80 (1 H, m), 6.68 (1 H, dd, J=2.0, 8.2Hz), 6.80 (1 H, t, J=8.2Hz), 7.00 (1 H, d, J=8.2Hz), 7.28 (1 H, t, J=8.2Hz), 7.30 - 7.50 (5 H, m), 7.99 (1 H, s).

[0399]

Working Example 377

(Production of compound 377)

2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.382 g), (3 -morpholine -4- sulfonyl) phenyl amine (0.505 g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.05 g)24 hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (20 ml).

Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.18 g) to under ice cooling methyl alcohol (25 ml) and including acetic acid (0.36 g), 3 hours it agitated with room temperature .

It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and, extracted.

You washed organic layer with saturated saline , dried with sodium sulfate .

Under vacuum , it concentrated, residue refining (ethylacetate ~ethylacetate :methyl alcohol =10:1) with [shirikagerukaramukuromatogurafii], 2and 9 -dimethyl -N- [3 - (4 -morpholinyl sulfonyl) phenyl] - 6, 7, 8 and 9 -tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] -azepine -5-amine it acquired (compound 377)(0.5 g) as pale yellow amorphous .

元素分析値 C20H27N5O3S・1.25H2O として

elemental analysis values C20H27N5O<SB>3</SB> S*1.25H2O doing

Calcd.: C, 54.59; H, 6.76; N, 15.92.

Calcd.: C, 54.59; H, 6.76; N, 15.92.

Found: C, 54.60; H, 6.74; N, 16.11.

Found:C, 54.60;H, 6.74;N, 16.11.

H, s), 2.86(4H, t, J=4.7Hz), 3.14(3H, s), 3.20 -3.38(1H, m), 3.54-3.80(5H, m), 4.28(1H, d, J=6.6Hz), 4.62-4.80(1H, m), 6.64-6.80(2H, m), 7.03(1H, d, J=8.0Hz), 7.28(1H,t, J=8.0Hz), 7.98(1H, s).

[0400]

実施例 378

(化合物 378 の製造)

2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.191g)、1-(3-アミノベンゼンスルホニル)-ピペリジン-4-カルボン酸エチルエステル(0.35g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(0.02g)にトルエン(10ml)を加え脱水下に 24 時間加熱還流した。

ついで、メチルアルコール(10ml)及び酢酸(0.16g)を加え氷冷下にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム(0.10g)を加えた後、室温で1時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に酢酸エチル及びを加え、 飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とし抽 出した。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製(酢酸エチル)、酢酸エチル・エーテルより結晶化して、エチル 1-({3-[(2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]-アゼピン-5-イル)アミノ]フェニル}スルホニル)-ピペリジンカルボキシレート(化合物 378)(0.13g)を無色結晶として得た。

H, s), 2.86 (4 H, t, J=4.7Hz), 3.14 (3 H, s), 3.20 - 3.38 (1 H, m), 3.54 - 3.80 (5 H, m), 4.28 (1 H, d, J=6.6Hz), 4.62 -4.80 (1 H, m), 6.64 - 6.80 (2 H, m), 7.03 (1 H, d, J=8.0Hz), 7.28 (1 H, t, J=8.0Hz), 7.98 (1 H, s).

[0400]

Working Example 378

(Production of compound 378)

2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.191 g), 1 - (3 -amino benzene sulfonyl) -piperidine -4- carboxylic acid ethyl ester (0.35 g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.02 g) 24 hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (10 ml).

Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.10 g) to under ice cooling methyl alcohol (10 ml) and including acetic acid (0.16 g), 1 hour it agitated with room temperature .

It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and, extracted.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, with [shirikagerukaramukuromatogurafii] refining (ethylacetate), crystallization did residue from ethylacetate -ether, ethyl 1-({3 - [(2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H-[pirimido][4 and 5 -b] -azepine -5-yl) amino] phenyl} sulfonyl) -piperidine carboxylate it acquired (compound 378)(0.13 g) as colorless crystal.

mp128-129℃

mp128-129*

元素分析値 C24H33N5O4S・1.75H2O として

elemental analysis values C24H33N5O4S*1.75H2O doing

Calcd.: C, 55.53; H, 7.09; N, 13.49.

Calcd.: C, 55.53; H, 7.09; N, 13.49.

Found: C, 55.57; H, 7.09; N, 14.13.

Found: C, 55.57; H, 7.09; N, 14.13.

0-2.40(11H, m), 2.48(3H, s), 3.14(3H, s), 3.2 0-3.80(4H, m), 4.12(2H, q, J=7.0Hz), 4.27(1 H, d,J=6.6Hz), 4.62-4.80(1H, m), 6.65-6.76(2 H, m), 7.23(1H, d, J=8.0Hz), 7.20-7.32(1H, m), 7.95(1H, s).

[0401]

実施例 379 ·

(化合物 379 の製造)

2-エチル-9-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.51g)、4-クロロフェノキシフェニルアミン(0.66g)及び p-トルエンスルホン酸ー水和物(0.57g)にトルエン(10ml)を加え脱水下に 16 時間加熱還流した。

反応液を濃縮、残渣に酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とした。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製し、ヘキサン-酢酸エチルより結晶化して、4-(4-0)000円では、4-(4-0)1

本品(0.217g)をメチルアルコール(10ml)及び酢酸(0.1g)を加え氷冷下にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム(0.07g)を加えた後、室温で5時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とした。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製して、N-[4-(4-クロロフェノキシ)フェニル]-2-エチル-9-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合物379)(0.078g)を黄色アモルファスとして得た。

0 - 2.40 (11 H, m), 2.48 (3 H, s), 3.14 (3 H, s), 3.20 - 3.80 (4 H, m), 4.12 (2 H, q, J=7.0Hz), 4.27 (1 H, d, J=6.6Hz), 4.62-4.80 (1 H, m), 6.65 - 6.76 (2 H, m), 7.23 (1 H, d, J=8.0Hz), 7.20 - 7.32 (1 H, m), 7.95 (1 H, s).

[0401]

Working Example 379

(Production of compound 379)

2 -ethyl -9-methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.51 g), 4 -chlorophenoxy phenyl amine (0.66 g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.57 g) 16 hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (10 ml).

It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate =1:1), crystallization did from hexane-ethylacetate, 4-(4-chlorophenoxy)-N-it acquired (2-ethyl-9-methyl-6, 7, 8, 9-tetrahydro-5H-[pirimido][4 and 5-b] azepine-5-ylidene) aniline (0.42 g) as colorless crystal.

This item (0.217 g) after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.07 g) to under ice cooling methyl alcohol (10 ml) and including acetic acid (0.1 g), 5 hours was a gitated with room temperature .

It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum , it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate),N- [4 - (4 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -ethyl -9-methyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- it acquired [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-amine (compound 379) (0.078 g) as the yellow amorphous .

元素分析値 C23H25CIN4O・0.25H2O として

elemental analysis values C23H25ClN4O*0.25H2O doing

Calcd.: C, 66.82; H, 6.22; N, 13.55.

Calcd.: C, 66.82; H, 6.22; N, 13.55.

Found: C, 66.94; H, 6.15; N, 13.48.

Found:C, 66.94;H, 6.15;N, 13.48.

5-2.20(4H, m), 2.77(2H, q, J=8.0Hz), 3.13(3 H, s), 3.20-3.35(1H, m), 3.50-3.70(1H, m), 3. 97(1H,d, J=6.6Hz), 4.55-4.70(1H, m), 6.17(1 H, t, J=2.2Hz), 6.30(2H, d, J=8.0Hz), 6.85(1 H, dd, J=2.2, 8.0Hz), 6.95-7.25(4H, m), 8.09 (1H, s).

[0402]

実施例 380

(化合物 380 の製造)

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-エチル-9-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(0.18g)をメチルアルコール(6ml)、酢酸(0.32g)及び 27%ホルマリン水溶液(0.2ml)を加え氷冷下にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム(0.12g)を加えた後、室温で 16 時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に酢酸エチルを加え、飽和 炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とし抽出し た。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで(ヘキサン:酢酸エチル=1:2)精製、エーテルより結晶化して、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-エチル-9-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合物380)(0.087g)を無色結晶として得た。

 $\begin{array}{l} 5-2.20\ (4\ H,\ m\),\ 2.77\ (2\ H,\ q,\ J=8.0Hz\),\ 3.13\ (3\ H,\ s\),\ 3.20\\ -3.35\ (1\ H,\ m\),\ 3.50\ -3.70\ (1\ H,\ m\),\ 3.97(1\ H,\ d,\ J=6.6Hz\),\\ 4.55\ -4.70\ (1\ H,\ m\),\ 6.17\ (1\ H,\ t,\ J=2.2Hz\),\ 6.30\ (2\ H,\ d,\ J=8.0Hz\),\ 6.85\ (1\ H,\ dd,\ J=2.2,\ 8.0Hz\),\ 6.95\ -7.25\ (4\ H,\ m\),\\ 8.09(1\ H,\ s\). \end{array}$

[0402]

Working Example 380

(Production of compound 380)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -ethyl -9-methyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-amine (0.18 g) after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.12 g)to under ice cooling methyl alcohol (6 ml), acetic acid (0.32 g) and including 27% formalin aqueous solution (0.2 ml), 16hours was agitated with room temperature .

It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate, extracted.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum , it concentrated, with [shirikagerukaramukuromatogurafii] crystallization did residue from (hexane :ethylacetate =1:2) refining, and ether N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -ethyl -9-methyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- it acquired[pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-amine (compound 380) (0.087 g) as colorless crystal .

mp142-143°C	
mp142- 143*	
元素分析値 C24H27CIN4O として	
elemental analysis values C24H27ClN4O doing	

Calcd.: C, 68.15; H, 6.43; N	13.25.
Calcd.:C, 68.15;H, 6.43;N	13.25 .
Found: C, 68.17; H, 6.72; N,	13.20.
Found:C, 68.17;H, 6.72;N,	13.20 .

2-2.30(4H, m), 2.74(3H, s), 2.77(2H, q, J=7.5 Hz), 3.00-3.25(1H, m), 3.16(3H, s), 3.62-3.84 (1H,m), 5.04(1H, d, J=7.4Hz), 6.75(2H, d, J=9.2Hz), 6.86(2H, d, J=8.8Hz), 6.93(2H, d, J=9.2Hz), 7.23(2H, d, J=8.8Hz), 7.93(1H, s).

[0403]

実施例 381

(化合物 381 の製造)

2-エチル-9-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.41g)、3-クロロフェノキシアニリン(0.6g)及び p-トルエンスルホン酸ー水和物(0.05g)にトルエン(20ml)を加え脱水下に 16時間加熱還流した。

ついで、メチルアルコール(20ml)及び酢酸(0.36g)を加え氷冷下にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム(0.18g)を加えた後、室温で3時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に酢酸エチルを加え、飽和 炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とし抽出し た。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで(酢酸エチル)精製して、N-[3-(3-0)] ロロフェノキシ)フェニル]-2-エチル-9-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(化合物 381)(0.281g)を無色アモルファスとして得た。

 1 H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.30(3H, t, J= 8.0Hz), 1.85-2.20(4H, m), 2.77(2H, q, J=8.0Hz), 3.13(3H, s), 3.20-3.35(1H, m), 3.50-3.70(1H, m), 3.97(1H,d, J=6.6Hz), 4.55-4.70(1H, m), 6.17(1H, t, J=2.2Hz), 6.30(2H, d, J=8.0Hz), 6.85(1H, dd, J=2.2, 8.0Hz), 6.95-7.25(4H, m), 8.09(1H, s).

[0404]

実施例 382

2 - 2.30 (4 H, m), 2.74 (3 H, s), 2.77 (2 H, q, J=7.5Hz), 3.00 - 3.25 (1 H, m), 3.16 (3 H, s), 3.62 - 3.84(1 H, m), 5.04 (1 H, d, J=7.4Hz), 6.75 (2 H, d, J=9.2Hz), 6.86 (2 H, d, J=8.8Hz), 6.93 (2 H, d, J=9.2Hz), 7.23 (2 H, d, J=8.8Hz), 7.93 (1 H, s).

[0403].

Working Example 381

(Production of compound 381)

2 -ethyl -9-methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.41 g), 3 -chlorophenoxy aniline (0.6 g) and in p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.05 g) 16 hour heating and refluxing it did under dehydration including toluene (20 ml).

Next, after adding cyano tri hydro boric acid sodium (0.18 g) to under ice cooling methyl alcohol (20 ml) and including acetic acid (0.36 g), 3 hours it agitated with room temperature .

It concentrated reaction mixture, in residue it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate, extracted.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, (ethylacetate) refined residue with the [shirikagerukaramukuromatogurafii], N- [3-(3-chlorophenoxy) phenyl] - 2-ethyl-9-methyl-6, 7, 8, 9-tetrahydro-5H- it acquired [pirimido] [4 and 5-b] azepine-5-amine (compound 381) (0.281 g) as the colorless amorphous.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.30 (3 H, t, J=8.0Hz), 1.85 - 2.20 (4 H, m), 2.77 (2 H, q,
J=8.0Hz), 3.13 (3 H, s), 3.20 - 3.35(1 H, m), 3.50 - 3.70 (1
H, m), 3.97 (1 H, d, J=6.6Hz), 4.55 - 4.70 (1 H, m), 6.17 (1
H, t, J=2.2Hz), 6.30 (2 H, d, J=8.0Hz), 6.85(1 H, dd, J=2.2,
8.0Hz), 6.95 - 7.25 (4 H, m), 8.09 (1 H, s).

[0404]

Working Example 382

(化合物 382 の製造)

8-(2,4-ジメトキシベンジル)-2-(メチルチオ)-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(1.0g) と 3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(1.9g)のトルエン溶液(15ml)に p-トルエンスルホン酸一水和物 (55mg)を加え、22 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウム で乾燥した。

濃縮して残さをエタノール(15m)に溶かし、シアノ 水素化ホウ素ナトリウム(0.36g)と酢酸(0.34ml) を順に加え、室温で 80 分、60 deg C で 1 時間 撹拌した。

濃縮し、残さにテトラヒドロフラン(15ml)と無水コハク酸(0.86g)を加えて30分加熱還流した。

濃縮し、酢酸エチルで希釈した。

1N 水酸化ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順に洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: ヘキサン=1:2)に付した。

濃縮し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-8-(2, 4-ジメトキシベンジル)-2-(メチルチオ)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物382)(1.1g)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.83-1.94(1H,m), 2.00-2.11(1H,m), 2.47(3H,s), 3.32-3.46(2H,m), 3.78(1H,d,J=6.6Hz), 3.80(3H,s), 3.81(3H,s), 4.47-4.50(1H,m), 4.78(1H,d,J=15.3Hz), 4.88(1H,d,J=15.3Hz), 6.31(1H,t,J=2.1Hz), 6.34-6.37(1H,m), 6.41-6.47(3H,m), 6.90(1H,ddd,J=0.9Hz,2.4Hz,8.4Hz), 7.00(1H,t,J=2.1Hz), 7.03-7.07(1H,m), 7.14(1H,t,J=7.8Hz), 7.17(1H,d,J=8.1Hz), 7.24(1H,t,J=8.1Hz), 7.95(1H,s).

[0405]

実施例 383

(化合物 383 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.5g)のトルエン溶液(20ml)に 2-(4-クロロフェニルチオ)アニリン(2.0g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(54mg)を加え、3.5 日間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル

(Production of compound 382)

8 - (2 and 4 -dimethoxy benzyl) - 2 - (methylthio) - 7 and 8 -dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (1.0 g) with 3 -22 hour heating and refluxing it made toluene solution (15 ml) of (3 -chlorophenoxy) aniline (1.9 g) including the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (55 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Concentrating, it melted residue in ethanol (15 m), with room temperature 80minutes, 1 hour it agitated with 60 deg C sodium cyanoborohydride thorium (0.36 g) with acetic acid (0.34 ml) in addition to order.

It concentrated, 30 minute heating and refluxing it did in residue tetrahydrofuran (15 ml) withincluding succinic anhydride (0.86 g).

It concentrated, diluted with ethylacetate.

1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid, water, with saturated saline you washed in order, dried with the magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate:hexane ==1:2).

It concentrated, N- [3 - (3 - chlorophenoxy)] phenyl] - 8 - (2and 4 - dimethoxy benzyl) - 2 - (methylthio) - 5, 6, 7 and 8 - tetrahydropyrido it acquired [2and 3 - d] pyrimidine - 5 - amine (compound 382) (1.1g) as amorphous.

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.83 - 1.94 (1 H, m), 2.00 - 2.11 (1 H, m), 2.47 (3 H, s),
3.32 - 3.46 (2 H, m),3.78 (1 H, d, J=6.6Hz), 3.80 (3 H, s),
3.81 (3 H, s), 4.47 - 4.50 (1 H, m), 4.78 (1 H, d, J=15.3Hz),
4.88 (1 H, d, J=15.3Hz), 6.31 (1 H, t, J=2.1Hz),6.34 - 6.37 (1 H, m), 6.41 - 6.47 (3 H, m), 6.90 (1 H, ddd, J=0.9Hz ,
2.4Hz , 8.4Hz), 7.00 (1 H, t, J=2.1Hz), 7.03 - 7.07 (1 H, m),
7.14(1 H, t, J=7.8Hz), 7.17 (1 H, d, J=8.1Hz), 7.24 (1 H, t,
J=8.1Hz), 7.95 (1 H, s).

[0405]

Working Example 383

(Production of compound 383)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 3.5 day heating and refluxing it made toluene solution (20 ml) of (0.5 g) 2 - (4 -chlorophenyl thio) aniline (2.0 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (54 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted

で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウム で乾燥した。

濃縮して残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)に付した。

濃縮して残さに 5%水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(0.3g)を加え、60 deg Cで8時間撹拌した。

固体を濾去し、母液を酢酸エチルで抽出した。

飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮して残さをエーテル-ヘキサンから再結晶して N-[2-(4-クロロフェニルチオ)フェニル]-2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 383)(150mg)を無色結晶として得た。

mp. 81-83 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.83-2.04(2H,m), 2.48(3H,s), 2.97-3.23(2H,m), 3.08(3H,s), 4.51 -4.58(1H,m), 4.87(1H,d,J=6.9Hz), 6.76-6.85(2 H,m), 6.89-6.96(2H,m), 7.11-7.18(2H,m), 7.31-7.39(1H,m), 7.50(1H,dd,J=1.8Hz,7.8Hz), 7.88(1 H,s).

[0406]

実施例 384

(化合物 384 の製造)

8-(4-メトキシベンジル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.5g)のトルエン溶液(20ml)に 2-(4-クロロフェニル)チオアニリン(1.2g)と p-トルエンスルホン酸ー水和物(34mg)を加え、8 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウム で乾燥した。

濃縮して残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:2)に付した。

得られたオイルに5%水酸化ナトリウム水溶液(2 0ml)、テトラヒドロフラン(10ml)と亜鉛粉末(1.2g)を加え、60 deg Cで9時間撹拌した。

with ethylacetate.

You washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Concentrating, residue it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate).

Concentrating, in residue 8 -hour it agitated with 60 deg C 5%sodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (0.3 g).

solid was filtered, mother liquor was extracted with ethylacetate .

You washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Concentrating, recrystallization doing residue from ether -hexane, N- [2 - (4 -chlorophenyl thio) phenyl]- 2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 383) (150 mg) as colorless crystal.

mp.81-83deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.83 - 2.04 (2 H, m), 2.48 (3 H, s), 2.97 - 3.23 (2 H, m),
3.08 (3 H, s), 4.51 - 4.58 (1 H, m), 4.87 (1 H, d, J=6.9Hz),
6.76 - 6.85 (2 H, m), 6.89 - 6.96 (2 H, m), 7.11 - 7.18 (2 H, m), 7.31 - 7.39 (1 H, m), 7.50 (1 H, dd, J=1.8Hz, 7.8Hz),
7.88 (1 H, s).

[0406]

Working Example 384

(Production of compound 384)

8 - (4 -methoxy benzyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 8 -hour heating and -refluxing it made toluene solution (20 ml) of (0.5 g) 2 - (4 -chlorophenyl) thio aniline (1.2 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (34 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Concentrating, residue it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :hexane =1:2).

In oyl which it acquires 9 hours it agitated with 60 deg C 5%sodium hydroxide aqueous solution production liquid (20 ml), tetrahydrofuran (10 ml) with including zinc powder (1.2 g).

固体を濾去し、母液を酢酸エチルで抽出した。

飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥し た。

濃縮して得られた結晶をエーテル-ヘキサンから 再結晶して N-[2-(4-クロロフェニルチオ)フェニル]-8—(4-メトキシベンジル)—2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 384)(0.4g)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.78-1.96(2H,m), 2.49(3H,s), 2.86-3.23(2H,m), 3.80(3H,s), 4.50-4.99(4H,m), 6.71-6.96(5H,m), 7.07-7.21(4H,m), 7.24-7.41(2H,m), 7.50(1H,dd,J=1.8,7.6Hz), 7.9 3(1H,s).

[0407]

実施例 385

(化合物 385 の製造)

2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6 H)-オン(0.3g)のトルエン(20ml)、テトラヒドロフラン(5ml)溶液に 4-(4-クロロフェノキシ)アニリン(1.2g)とp-トルエンスルホン酸一水和物(35mg)を加え、19 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウム で乾燥した。

濃縮して残さに 5%水酸化ナトリウム水溶液(9m l)、テトラヒドロフラン(4.5ml)と亜鉛粉末(2g)を加え、60 deg Cで 14時間撹拌した。

固体を濾去し、母液を酢酸エチルで抽出した。

飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥し た。

濃縮して残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:エタノール:トリエチルアミン=100:10:1)に付した。

得られた結晶を、酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して N-[4-(4-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 385)(40mg)を無色結晶として得た。

mp. 185-186 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.85-2.21(2H,m), 2.46(3H,s), 3.42-3.52(2H,m), 3.78(1H,bs), 4.55

solid was filtered, mother liquor was extracted with ethylacetate.

You washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Concentrating, recrystallization doing crystal which it acquires from the ether -hexane, N-[2-(4-chlorophenyl thio) phenyl]-8-(4-methoxy benzyl)-2-methyl-5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3-d] pyrimidine -5-amine (compound 384) (0.4 g) as amorphous.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.78 - 1.96 (2 H, m), 2.49 (3 H, s), 2.86 - 3.23 (2 H; m),
3.80 (3 H, s), 4.50 -4.99 (4 H, m), 6.71 - 6.96 (5 H, m), 7.07
- 7.21 (4 H, m), 7.24 - 7.41 (2 H, m), 7.50 (1 H, dd, J=1.8,
7.6Hz), 7.93(1 H, s).

[0407]

Working Example 385

(Production of compound 385)

2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on toluene of (0.3 g) (20 ml), 19 hour heating and refluxing it made tetrahydrofuran (5 ml) solution 4 - (4 -chlorophenoxy) aniline (1.2 g) with including the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (35 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Concentrating, in residue 14 hours it agitated with 60 deg C 5% sodium hydroxide aqueous solution production liquid (9 ml), tetra hydrofuran (4.5 ml) with including zinc powder (2 g).

solid was filtered, mother liquor was extracted with ethylacetate.

You washed with saturated saline , dried with magnesium sulfate .

Concentrating, residue it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :ethanol :triethylamine =100:10:1).

recrystallization doing crystal which it acquires, from ethylacetate -hexane , N- [4 - (4 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 385) (40 mg) as colorless crystal .

mp.185-186deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.85 - 2.21 (2 H, m), 2.46 (3 H, s), 3.42 - 3.52 (2 H, m),

(1H,br), 6.11(1H,s), 6.63-6.72(2H,m), 6.81-6.9 6(4H,m), 7.16-7.18(2H,m), 8.13(1H,s).

[0408]

実施例 386

(化合物 386 の製造)

8-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6 H)-オン(0.3g)のトルエン(20ml)溶液に 2-(4-アミノフェニル)—6-メチルベンゾチアゾール(1.3g)とp-トルエンスルホン酸ー水和物(35mg)を加え、4時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウム で乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(1.8g)を加え、60 deg Cで12時間撹拌した。

固体を濾去し、母液を酢酸エチルで抽出した。

飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮して残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:エタノール:トリエチルアミン=100:10:1)に付した。

得られた結晶を、酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して 8-メチル-N-[4-(6-メチル-1,3-ベンゾチアゾール-2-イル)フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 386)(40mg)を無色結晶として得た。

mp. 194-196 deg C

3.78 (1 H, bs), 4.55(1 H, br), 6.11 (1 H, s), 6.63 - 6.72 (2 H, m), 6.81 - 6.96 (4 H, m), 7.16 - 7.18 (2 H, m), 8.13 (1 H, s). [0408]

Working Example 386

(Production of compound 386)

8 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 4 hours heating and refluxing it made toluene (20 ml) solution of (0.3 g) 2 - (4 -aminophenyl) acetic acid Ni jp11) *6-methyl benzothiazole (1.3 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (35 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Concentrating, in residue 12 hours it agitated with 60 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (1.8 g).

solid was filtered, mother liquor was extracted with ethylacetate.

You washed with saturated saline , dried with magnesium sulfate .

Concentrating, residue it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :ethanol :triethylamine =100:10:1).

recrystallization doing crystal which it acquires, from ethylacetate -hexane , 8 -methyl -N- [4 - (6 -methyl -1, 3-benzothiazole -2- yl) phenyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 386) (40 mg) as colorless crystal .

mp.194-196deg C

元素分析値	C22	C22H21N5Sとして					
elemental analysis values	C22H21N5S doing						
Calcd.	-	C, 68. 19;	H,	5. 46;	N,	18. 0	7.
Calcd.		C,68.19;	— H,	5.46;	N,	18. 0	7.
Found		C, 67. 89	Н,	5. 62	N,	17. 7	7.
Found		C,67.89	H,	5. 62	N,	17. 7	7.

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.98-2.24(2H,m), 2.48(3H,s), 3.20(3H,s), 3.35-3.56(2H,m), 4.06

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.98 - 2.24 (2 H, m), 2.48 (3 H, s), 3.20 (3 H, s), 3.35 - 3.56

-4.12(1H,m), 4.63-4.70(1H,m), 6.70-6.76(2H, m), 7.22-7.27(1H,m), 7.65(1H,s), 7.83-7.96(3 H,m), 8.12(1H,s), 8.53(1H,s).

[0409]

実施例 387

(化合物 387 の製造)

2,8-ジエチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.3g)のトルエン(20ml)溶液に 5-アミノ-2-(4-プロピルフェニル)-1,3-ベンゾオキサゾール(0.55g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(28mg)を加え、12 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウム で乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(1.5g)を加え、60 deg Cで12時間撹拌した。

固体を濾去し、母液を酢酸エチルで抽出した。

飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮して残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)に付した。

得られた結晶を、酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して 2,8-ジエチル-N-[2-(4-プロピルフェニル)-1,3-ベンゾオキサゾール-5-イル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 387) (0.2g)を無色結晶として得た。

mp. 158-159 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 0.97(3H,t,J=7.5Hz), 1.20(3H,t,J=7.2Hz), 1.31(3H,t,J=7.5Hz), 1.6 3-1.77(2H,m), 1.91-2.03(1H,m), 2.13-2.25(1H,m), 2.67(2H,t,J=7.5Hz), 2.74(2H,q,J=7.5Hz), 3. 27-3.37(1H,m), 3.44-3.56(1H,m), 3.62-3.84(3H,m), 4.53-4.60(1H,m), 6.66(1H,dd,J=2.1Hz,8.4Hz), 7.04(1H,d,J=2.1Hz), 7.33(2H,d,J=7.8Hz), 7. 38(1H,d,J=8.7Hz), 8.10(2H,d,J=7.5Hz), 8.14(1H,s).

[0410]

実施例 388

(化合物 388 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-

(2 H, m), 4.06 -4.12 (1 H, m), 4.63 - 4.70 (1 H, m), 6.70 - 6.76 (2 H, m), 7.22 - 7.27 (1 H, m), 7.65 (1 H, s), 7.83 - 7.96 (3 H, m), 8.12 (1 H, s), 8.53 (1 H, s).

[0409]

Working Example 387

(Production of compound 387)

2 and 8 -diethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 12 hour heating and refluxing it made toluene (20 ml) solution of (0.3 g) 5 -amino -2- (4 -propyl phenyl) - 1 and 3 -benzoxazole (0.55 g) with including the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (28 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Concentrating, in residue 12 hours it agitated with 60 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (1.5 g).

solid was filtered, mother liquor was extracted with ethylacetate.

You washed with saturated saline , dried with magnesium sulfate .

Concentrating, residue it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate).

recrystallization doing crystal which it acquires, from ethylacetate -hexane, 2 and 8-diethyl -N- [2 - (4 -propyl phenyl) - 1 and 3 -benzoxazole -5-yl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 387) (0.2 g) as the colorless crystal.

mp.158-159deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
0.97 (3 H, t, J=7.5Hz), 1.20 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.31 (3 H, t,
J=7.5Hz), 1.63 - 1.77 (2 H, m), 1.91 - 2.03(1 H, m), 2.13 2.25 (1 H, m), 2.67 (2 H, t, J=7.5Hz), 2.74 (2 H, q,
J=7.5Hz), 3.27 - 3.37 (1 H, m), 3.44 - 3.56 (1 H, m),3.62 3.84 (3 H, m), 4.53 - 4.60 (1 H, m), 6.66 (1 H, dd, J=2.1Hz ,
8.4Hz), 7.04 (1 H, d, J=2.1Hz), 7.33 (2 H, d, J=7.8Hz), 7.38 (1 H, d, J=8.7Hz),8.10 (2 H, d, J=7.5Hz), 8.14 (1 H, s).

[0410]

Working Example 388

(Production of compound 388)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d]

5(6H)-オン(0.14g)のトルエン(15ml)溶液に 5-アミノ-2-(4-ブロモフェニル)ベンゾフラン(0.22g)とp-トルエンスルホン酸ー水和物(15mg)を加え、12時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウム で乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(0.75g)を加え、60 deg C で 11 時間撹拌した。

固体を濾去し、母液を酢酸エチルで抽出した。

飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮して残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)に付した。

得られた結晶を、酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して N-[2-(4-ブロモフェニル)-1-ベンゾフラン-5 -イル]-2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3 -d]ピリミジン-5-アミン(化合物 388)(0.12g)を無色結晶として得た。

mp. 300 deg C 以上

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.88-2.24(2H,m), 2.51(3H,s), 3.20(3H,s), 3.22-3.80(3H,m), 4.52 -4.62(1H,m), 6.66(1H,dd,J=2.4Hz,8.8Hz), 6.84 (1H,d,J=2.4Hz), 6.95(1H,s), 7.50—7.75(5H,m), 8.06(1H,s).

[0411]

実施例 389

(化合物 389 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.2g)のトルエン(20ml)溶液に 5-アミノ-2-(4-ブロモフェニル)-1,3-ベンゾオキサゾール(0.33g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(21mg)を加え、12 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウム で乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(1.1g)を加え、60 deg C で 11 時間撹拌した。

pyrimidine -5 (6 H) -on 12 hour heating and refluxing it made toluene (15 ml) solution of (0.14 g) 5 -amino -2- (4 -bromophenyl) benzofuran (0.22 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (15 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Concentrating, in residue 11 hours it agitated with 60 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (0.75 g).

solid was filtered, mother liquor was extracted with ethylacetate.

You washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Concentrating, residue it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate).

recrystallization doing crystal which it acquires, from ethylacetate -hexane, N- [2 - (4 -bromophenyl) - 1 -benzofuran -5-yl] - 2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 388) (0.12 g) as colorless crystal.

mp.300deg C or greater

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.88 - 2.24 (2 H, m), 2.51 (3 H, s), 3.20 (3 H, s), 3.22 - 3.80
(3 H, m), 4.52 - 4.62 (1 H, m), 6.66 (1 H, dd, J=2.4Hz,
8.8Hz), 6.84 (1 H, d, J=2.4Hz), 6.95 (1 H, s), 7.50 - 7.75 (5 H, m), 8.06 (1 H, s).

[0411]

Working Example 389

(Production of compound 389)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 12 hour heating and refluxing it made toluene (20 ml) solution of (0.2 g) 5 -amino -2- (4 -bromophenyl) - 1 and 3 -benzoxazole (0.33 g) with including the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (21 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline , dried with magnesium sulfate .

Concentrating, in residue 11 hours it agitated with 60 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (1.1

加え、60 deg Cで11時間撹拌した。

固体を濾去し、母液を酢酸エチルで抽出した。

飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮して残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)に付した。

得られた結晶を、酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して N-[2-(4-ブロモフェニル)-1,3-ベンゾオキサゾール-5-イル]-2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 389)(0.12g)を無色結晶として得た。

mp. 206-209 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.90-2.26(2H,m), 2.51(3H,s), 3.19(3H,s), 3.24-3.58(2H,m), 3.68 -3.77(1H,m), 4.52-4.63(1H,m), 6.69(1H,dd,J=2.6Hz,9.2Hz), 7.03(1H,d,J=2.2Hz), 7.39(1H,d,J=8.8Hz), 7.66(2H,d,J=8.8Hz), 8.06(1H,s), 8.08(2 H,d,J=8.8Hz).

[0412]

実施例 390

(化合物 390 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.2g)のトルエン(20ml)溶液に 2-(4-アミノフェニル)—6-メチルベンゾチアゾール(0.27g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(21mg)を加え、12 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウム で乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(1.1g)を加え、60 deg Cで11時間撹拌した。

固体を濾去し、母液を酢酸エチルで抽出した。

飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮して残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)に付した。

得られた結晶を、酢酸エチル-ヘキサンから再結 晶して 7,8-ジメチル-N-[4-(6-メチル-1,3-ベンゾチ g).

solid was filtered, mother liquor was extracted with ethylacetate.

You washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Concentrating, residue it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate).

recrystallization doing crystal which it acquires, from ethylacetate -hexane, N- [2 - (4 -bromophenyl) - 1 and 3 -benzoxazole -5-yl] - 2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 389) (0.12 g) as colorless crystal.

mp.206-209deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.90 - 2.26 (2 H, m), 2.51 (3 H, s), 3.19 (3 H, s), 3.24 - 3.58
(2 H, m), 3.68 - 3.77 (1 H, m), 4.52 - 4.63 (1 H, m), 6.69 (1
H, dd, J=2.6Hz, 9.2Hz), 7.03 (1 H, d, J=2.2Hz), 7.39 (1 H,
d, J=8.8Hz), 7.66 (2 H, d, J=8.8Hz), 8.06 (1 H, s), 8.08 (2 H,
d, J=8.8Hz).

[0412]

Working Example 390

(Production of compound 390)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 12 hour heating and refluxing it made toluene (20 ml) solution of (0.2 g) 2 - (4 -aminophenyl) acetic acid Ni jp11) *6-methyl benzothiazole (0.27 g) with including the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (21 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Concentrating, in residue 11 hours it agitated with 60 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (1.1 g).

solid was filtered, mother liquor was extracted with ethylacetate .

You washed with saturated saline , dried with magnesium sulfate .

Concentrating, residue it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate).

recrystallization doing crystal which it acquires, from ethylacetate -hexane, 7 and 8-dimethyl -N- [4 - (6 -methyl -1,

アゾール-2-イル)フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 390)(0.1g)を無色結晶として得た。

mp. 150-153 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.90-2.23(2H,m), 2.48(3H,s), 2.51(3H,s), 3.20(3H,s), 3.2-3.60(2 H,m), 4.0-4.16(1H,m), 4.58-4.68(1H,m), 6.72(2 H,d,J=8.4Hz), 7.21-7.32(1H,m), 7.65(1H,s), 7.8 3-7.99(3H,m), 8.04(1H,s).

[0413]

実施例 391

(化合物 391 の製造)

8-メチル-2-メチルチオ-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d] ピリミジン-5(6H)-オン(0.6g)のトルエン(20ml)溶液に 3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(1.3g)と p-トルエンスルホン酸ー水和物(55mg)を加え、12 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウム で乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(20 ml)、テトラヒドロフラン(10ml)と亜鉛粉末(3.0g)を加え、70 deg Cで6時間撹拌した。

固体を濾去し、母液を酢酸エチルで抽出した。

飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮して残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:4)に付し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-8-メチル-2-(メチルチオ)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 391)(0.65g)を油状物として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.84-2.13(2H,m), 2.46(3H,s), 3.14(3H,s), 3.24-3.33(1H,m), 3.43 -3.53(1H,m), 4.3-4.47(2H,m), 6.32-6.37(2H,m), 6.44-6.49(1H,m), 6.86-6.91(1H,m), 6.96-7.04 (2H,m), 7.08-7.30(2H,m), 7.82(1H,s).

[0414]

実施例 392

(化合物 392 の製造)

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-8-メチル-2-

3- benzothiazole -2- yl) phenyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 390) (0.1 g) as the colorless crystal.

mp.150-153deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.90 - 2.23 (2 H, m), 2.48 (3 H, s), 2.51 (3 H, s), 3.20 (3 H,
s), 3.2 - 3.60 (2 H, m),4.0 - 4.16 (1 H, m), 4.58 - 4.68 (1 H,
m), 6.72 (2 H, d, J=8.4Hz), 7.21 - 7.32 (1 H, m), 7.65 (1 H,
s), 7.83- 7.99 (3 H, m), 8.04 (1 H, s).

[0413]

Working Example 391

(Production of compound 391)

8 -methyl -2- methylthio -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 12 hour heating and refluxing it made toluene (20 ml) solution of (0.6 g) 3 - (3 -chlorophenoxy) aniline (1.3 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (55 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (20 ml), tetrahydrofuran (10 ml) with including zinc powder (3.0 g).

solid was filtered, mother liquor was extracted with ethylacetate.

You washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Concentrating, residue it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :hexane =1:4), N-[3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-8-methyl-2-(methylthio)-5, 6, 7 and 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3-d] pyrimidine-5-amine (compound 391) (0.65 g) as the oil.

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.84 - 2.13 (2 H, m), 2.46 (3 H, s), 3.14 (3 H, s), 3.24 - 3.33
(1 H, m), 3.43 - 3.53 (1 H, m), 4.3 - 4.47 (2 H, m), 6.32 6.37 (2 H, m), 6.44 - 6.49 (1 H, m), 6.86 - 6.91(1 H, m),
6.96 - 7.04 (2 H, m), 7.08 - 7.30 (2 H, m), 7.82 (1 H, s).

[0414]

Working Example 392

(Production of compound 392)

N-[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 8 -methyl -2-

(メチルチオ)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(0.65g)のジクロロメタン(15ml)溶液に MCPBA(0.33g)を加え、5 時間攪拌した。

氷、飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エ チルで抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮して残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:エタノール=10:1)に付し N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-8-メチル-2-(メチルスルフィニル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 392)(61mg)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.54-1.80(1H,m), 1.95-2.20(1H,m), 2.88(3H,s), 3.24(3H,s), 3.33 -3.64(2H,m), 3.86-3.92(1H,m), 4.42-4.63(1H, m), 6.35-6.49(3H,m), 6.88-7.27(5H,m), 8.18(1 H,s).

実施例 393

(化合物 393 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.2g)のトルエン(20ml)溶液に 3-[(5-メチル-2-フェニル-1,3-オキサゾール-4-イル)メトキシ]アニリン(1.3g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(22mg)を加え、15 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウム で乾燥した。

濃縮して残さをメタノール(20ml)にとかし、シアノ 水素化ホウ素ナトリウム(0.14g)と酢酸(0.13ml) を加え、室温で 20 時間撹拌した。

濃縮し、飽和炭酸水素ナトリウム水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩 水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)に付し、2,8-ジメチル-N-{3-[(5-メチル-2-フェニル-1,3-オキサゾール-4-イル)メトキシ]フェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 393)(0.38g)を油状物として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.88-2.16(2H,m), 2.44(3H,s), 2.49(3H,s), 3.17(3H,s), 3.23-3.51(2 H,m), 3.69(1H,d,J=6.3Hz), 4.48-4.56(1H,m), 4.

(methylthio) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido 5 hours it agitated to dichloromethane (15 ml) solution of [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (0.65 g) including MCPBA (0.33 g).

Including ice, saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate.

You washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Concentrating, residue it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :ethanol =10:1) and N-[3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-8-methyl-2- (methyl sulfinyl)-5, 6, 7 and 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3-d] pyrimidine-5-amine (compound 392) (61 mg) as the amorphous.

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.54 - 1.80 (1 H, m), 1.95 - 2.20 (1 H, m), 2.88 (3 H, s),
3.24 (3 H, s), 3.33 - 3.64 (2 H, m), 3.86 - 3.92 (1 H, m), 4.42
- 4.63 (1 H, m), 6.35 - 6.49 (3 H, m), 6.88 - 7.27(5 H, m),
8.18 (1 H, s).

Working Example 393

(Production of compound 393)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 15 hour heating and refluxing it made toluene (20 ml) solution of (0.2 g) 3 - [(5 -methyl -2-phenyl -1, 3- oxazole -4- yl) methoxy] aniline (1.3 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (22 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Concentrating, it melted residue in methanol (20 ml), 20 hours itagitated with room temperature sodium cyanoborohydride thorium (0.14 g) with including acetic acid (0.13 ml).

It concentrated, separating it did including saturated sodium bicarbonate * water and the ethylacetate .

It extracted water layer with ethylacetate, washed organic layer with the saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate), 2 and 8 -dimethyl -N- {3 - [(5 -methyl -2-phenyl -1, 3- oxazole -4- yl) methoxy] phenyl } - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido itacquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 393) (0.38 g) as oil .

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.88 - 2.16 (2 H, m), 2.44 (3 H, s), 2.49 (3 H, s), 3.17 (3 H,
s), 3.23 - 3.51(2 H, m), 3.69 (1 H, d, J=6.3Hz), 4.48 - 4.56

97(2H,s), 6.27-6.44(3H,m), 7.12(1H,t,J=7.8Hz), 7.40-7.46(3H,m), 7.97-8.04(3H,m).

[0415]

実施例 394

(化合物 394 の製造)

8-アリル-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(2.0g)のトルエン(140ml)溶液に3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(3.2g)とp-トルエンスルホン酸一水和物(0.19g)を加え、15 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウム で乾燥した。

濃縮して残さをメタノール(50ml)にとかし、シアノ 水素化ホウ素ナトリウム(1.2g)と酢酸(1.1ml)を 加え、室温で 20 時間撹拌した。

濃縮し、飽和炭酸水素ナトリウム水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

減圧下濃縮し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン 1:1 から酢酸エチル)に付し、8-アリル-N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 394)(1.6g)を油状物として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.86-2.16(2H,m), 2.47(3H,s), 3.24-3.46(2H,m), 3.81(1H,d,J=6.9Hz), 4.18-4.40(2H,m), 4.51(1H,q,J=5.7Hz), 5.19 (2H,dd,J=2.4Hz,13.8Hz), 5.76-5.99(1H,m), 6.32-6.47(3H,m), 6.91(1H,dd,J=2.4Hz,8.1Hz), 7.01 (1H,t,J=1.8Hz), 7.05(1H,dd,J=3.0Hz,8.1Hz), 7.1 3-7.27(2H,m), 8.05(1H,s).

[0416]

参考例1

N-ベンジル-2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(0.31g)の N,N-ジメチルホルムアミド(10ml)溶液に 4-ジメチルアミノピリジン(0.18g)を加え、0 deg C に冷却して 4-クロロメチル安息香酸塩化物(0.24g)を加えた。

0 deg Cで1時間、室温で12時間撹拌した。

(1 H, m), 4.97 (2 H, s), 6.27 - 6.44 (3 H, m), 7.12 (1 H, t, J=7.8Hz), 7.40 -7.46 (3 H, m), 7.97 - 8.04 (3 H, m).

[0415]

Working Example 394

(Production of compound 394)

8 -allyl -2- methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 15 hour heating and refluxing it made toluene (140 ml) solution of (2.0 g) 3 - (3 -chlorophenoxy) aniline (3.2 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.19 g).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Concentrating, it melted residue in methanol (50 ml), 20 hours itagitated with room temperature sodium cyanoborohydride thorium (1.2 g) with including acetic acid (1.1 ml).

It concentrated, separating it did including saturated sodium bicarbonate * water and the ethylacetate .

It extracted water layer with ethylacetate, washed organic layer with the saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Under vacuum it concentrated, residue attached 8 -allyl -N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2-methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From ethylacetate: hexane 1:1 ethylacetate), [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 394) (1.6 g) as oil.

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.86 - 2.16 (2 H, m), 2.47 (3 H, s), 3.24 - 3.46 (2 H, m),
3.81 (1 H, d, J=6.9Hz), 4.18 -4.40 (2 H, m), 4.51 (1 H, q,
J=5.7Hz), 5.19 (2 H, dd, J=2.4Hz , 13.8Hz), 5.76 - 5.99 (1
H, m), 6.32 - 6.47 (3 H, m), 6.91 (1 H, dd, J=2.4Hz ,
8.1Hz),7.01 (1 H, t, J=1.8Hz), 7.05 (1 H, dd, J=3.0Hz ,
8.1Hz), 7.13 - 7.27 (2 H, m), 8.05 (1 H, s).

[0416]

Reference Example 1

In N, N- dimethylformamide (10 ml) solution of N- benzyl -2, 8-dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (0.31 g) cooling in 0 deg C 4-dimethylamino pyridine including (0.18 g), 4 -chloromethyl benzoate it added chemical material (0.24 g).

With 0 deg C 12 hours it agitated with 1 hour , room temperature .

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウム で乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: エタノール=10:1)に付し、濃縮して N-ベンジル-4 -(クロロメチル)-N-(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)ベンズアミド(0.11g)を油状物として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.8-2.1(2H,m), 2. 51(3H,s), 3.0-3.4(2H,m), 3.07(3H,s), 3.8-4.0(1 H,m), 4.58(2H,s), 4.9-5.1(1H,m), 5.2-5.5(1H, m), 7.0-7.6(9H,m), 7.89(1H,s).

[0417]

参考例 2

ピロリジン(0.80ml)とトリエチルアミン(1.5ml)のテトラヒドロフラン溶液(40ml)にクロロアセチルクロリド(0.80ml)を 0 deg Cで滴下し、0 deg Cで30分撹拌した。

濃縮し、水を加え、酢酸エチルで3回抽出した。

有機層を合わせ、飽和食塩水で洗い、硫酸マグ ネシウムで乾燥した。

濃縮し、残さをヘキサンで洗い濾取して 1-(クロロアセチル)ピロリジン(1.03g)を結晶として得た。

mp. 45-47 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.85-1.94(2H,m), 1.96-2.06(2H,m), 3.49-3.55(4H,m), 4.03(2H, s).

[0418]

参考例3

モルホリン(0.88ml)とトリエチルアミン(1.5ml)のテトラヒドロフラン溶液(40ml)にクロロアセチルクロリド(0.80ml)を 0 deg C で滴下し、0 deg C で30 分撹拌した。

濃縮し、水を加え、酢酸エチルで3回抽出した。

有機層を合わせ、飽和食塩水で洗い、硫酸マグ ネシウムで乾燥した。

濃縮して 4-(クロロアセチル)モルホリン(1.47g)を油状物として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 3.54(2H,t,J=4.4H z), 3.64-3.76(6H,m), 4.07(2H,s).

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate:ethanol=10:1), concentrated and N-benzyl-4-(chloromethyl)-N-itacquired (2 and 8 -dimethyl-5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine-5-yl) benzamide (0.11 g) as oil.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de 1.8
- 2.1 (2 H, m), 2.51 (3 H, s), 3.0 - 3.4 (2 H, m), 3.07 (3 H, s), 3.8 - 4.0(1 H, m), 4.58 (2 H, s), 4.9 - 5.1 (1 H, m), 5.2 - 5.5 (1 H, m), 7.0 - 7.6 (9 H, m), 7.89 (1 H, s).

[0417]

Reference Example 2

pyrrolidine (0.80 ml) with in tetrahydrofuran solution (40 ml) of triethylamine (1.5 ml) it dripped chloroacetyl chloride (0.80 ml) with 0 deg C, 30 minutes agitated with 0 deg C.

It concentrated, thrice it extracted with ethylacetate including thewater.

It adjusted organic layer, washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, washed residue with hexane and filtered and 1 -it acquired (chloroacetyl) pyrrolidine (1.03 g) as crystal.

mp.45-47deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.85 - 1.94 (2 H, m), 1.96 - 2.06 (2 H, m), 3.49 - 3.55 (4 H, m), 4.03 (2 H, s).

[0418]

Reference Example 3

morpholine (0.88 ml) with in tetrahydrofuran solution (40 ml) of triethylamine (1.5 ml) it dripped chloroacetyl chloride (0.80 ml) with 0 deg C, 30 minutes agitated with 0 deg C.

It concentrated, thrice it extracted with ethylacetate including thewater.

It adjusted organic layer, washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Concentrating, 4 - it acquired (chloroacetyl) morpholine (1.47 g) as oil.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
3.54 (2 H, t, J=4.4Hz), 3.64 - 3.76 (6 H, m), 4.07 (2 H, s).

[0419]

参考例 4

ピロリジン(8.4ml)とトリエチルアミン(15ml)のテトラヒドロフラン溶液(300ml)に 0 deg C で塩化アクリロイル(8.1ml)を滴下し、0 deg Cで2時間撹拌した。

濃縮し、水を加え、酢酸エチルで3回抽出した。

有機層を合わせ、飽和食塩水で洗い、硫酸マグ ネシウムで乾燥した。

濃縮して 1-アクリロイルピロリジン(9.7g)を油状物として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.82-2.05(4H,m), 3.54(4H,t,J=7.0Hz), 5.66(1H,dd,J=3.4Hz,9.2Hz), 6.39(1H,d,J=3.4Hz), 6.43(1H,d,J=9.0Hz).

[0420]

参考例 5

メチルアミンのメタノール溶液(40%、60g)にアクリル酸エチル(52ml)を0 deg C で 1 時間かけて滴下した。

0 deg C で 45 分、室温で 2 時間撹拌した。

この溶液を減圧蒸留してエチル N-メチル-β-ア ラニネーF(20mmHg/66 deg C, 16.9g)を油状物 として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.26(3H,t,J=7.2H z), 2.44(3H,s), 2.51(2H,t,J=6.3Hz), 2.85(2H,t,J=6.3Hz), 4.15(2H,q,J=7.2Hz).

[0421]

参考例 6

塩酸エチルアミン(63.6g)とトリエチルアミン(114 ml)のエタノール溶液(100ml)に 0 deg C でアクリル酸エチル(52ml)を1時間かけて滴下した。

0 deg C で 90 分、室温で 2 時間撹拌した。

固体を濾去し、濃縮した。

残さに酢酸エチルを加え、シリカゲルを通じて濾 過した。

濃縮してエチル N-エチル- β -アラニネートの粗 生成物(50.7g、エチル N-エチル- β -アラニネートの含量 22%w/w)を油状物として得た。

[0419]

Reference Example 4

pyrrolidine (8.4 ml) with in tetrahydrofuran solution (300 ml) of triethylamine (15 ml) it dripped acryloyl chloride (8.1 ml) with 0 deg C, 2 hours agitated with 0 deg C.

It concentrated, thrice it extracted with ethylacetate including thewater.

It adjusted organic layer, washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Concentrating, 1 -acryloyl pyrrolidine it acquired (9.7 g) as oil .

^İH-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.82 - 2.05 (4 H, m), 3.54 (4 H, t, J=7.0Hz), 5.66 (1 H, dd,
J=3.4Hz , 9.2Hz), 6.39 (1 H, d, J=3.4Hz), 6.43 (1 H, d,
J=9.0Hz).

[0420]

Reference Example 5

In methanol solution (40% and 60 g) of methylamine 1 hour applying ethyl acrylate (52 ml) with 0 deg C, it dripped.

With 0 deg C 45 minutes, 2 hours it agitated with room temperature.

vacuum distillation doing this solution , ethyl N- methyl -;be -alaninate it acquired (20 mmHg /66deg C, 16.9g) as oil .

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.26 (3 H, t, J=7.2Hz), 2.44 (3 H, s), 2.51 (2 H, t, J=6.3Hz),
2.85 (2 H, t, J=6.3Hz), 4.15 (2 H, q, J=7.2Hz).

[0421]

Reference Example 6

hydrochloric acid ethylamine (63.6 g) with in ethanol solution (100 ml) of triethylamine (114 ml) 1 hour applying the ethyl acrylate (52 ml) with 0 deg C, it dripped.

With 0 deg C 90 minutes, 2 hours it agitated with room temperature .

It filtered solid, concentrated.

To residue it filtered including ethylacetate, via silica gel.

Concentrating, ethyl N- ethyl -; be -alaninate it acquired crude product (50.7 g, ethyl N- ethyl -; be -alaninate content 22%w/w) as the oil.

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.11(3H,t,J=7.2H z), 1.26(3H,t,J=7.2Hz), 2.52(2H,t,J=6.6Hz), 2.6 7(2H,q,J=7.2Hz), 2.89(2H,t,J=6.6Hz), 4.15(2H,q,J=7.2Hz).

[0422]

参考例7

イソプロピルアミン(46g)のメタノール溶液(100m l)に0 deg Cでアクリル酸エチル(52ml)を1時間30分かけて滴下した。

0 deg Cで1時間、室温で3時間撹拌した。

固体を濾去し、濃縮した。

残さに酢酸エチルを加え、シリカゲルを通じて濾 過した。

濃縮してエチル N-イソプロピル-β-アラニネート(73.8g)を油状物として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.06(6H,d,J=6.3H z), 1.26(3H,t,J=7.2Hz), 2.50(2H,t,J=6.6Hz), 2.7 7-2.89(3H,m), 4.15(2H,q,J=7.2Hz).

[0423]

参考例8

無水エタノール(280ml)に水素化ナトリウム(油性、60%、14g)を加え、室温で10分間撹拌した。

0 deg C でアセトアミジン塩酸塩(16.5g)とエトキ シメチレンマロン酸ジエチル(35ml)を順に加え、 室温で1時間撹拌し、1時間加熱還流した。

濃縮し、残さを水に溶かした。

エーテルで2回抽出した。

水層に酢酸を加えてpH5としてクロロホルムで3回抽出した。

水層に食塩を加えて飽和とし、さらに 3 回クロロホルムで抽出した。

有機層を集めて硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残さをアセトンで洗い、濾取してエチル 4-ヒドロキシ-2-メチルピリミジン-5-カルボキシレート(24.5g)を無色結晶として得た。

mp. 191-192 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.38(3H,t,J=7.0H z), 2.60(3H,s), 4.37(3H,q,J=7.0Hz), 8.72(1H,s).

[0424]

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.11 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.26 (3 H, t, J=7.2Hz), 2.52 (2 H, t,
J=6.6Hz), 2.67 (2 H, q, J=7.2Hz), 2.89 (2 H, t, J=6.6Hz),
4.15 (2 H, q, J=7.2Hz).

[0422]

Reference Example 7

In methanol solution (100 ml) of isopropyl amine (46 g) equivalent of 1 hour 30 applying the ethyl acrylate (52 ml) with 0 deg C, it dripped.

With 0 deg C 3 hours it agitated with 1 hour, room temperature .

It filtered solid, concentrated.

To residue it filtered including ethylacetate, via silica gel.

Concentrating, ethyl N- isopropyl -; be -alaninate it acquired (73.8 g) as oil.

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.06 (6 H, d, J=6.3Hz), 1.26 (3 H, t, J=7.2Hz), 2.50 (2 H, t,
J=6.6Hz), 2.77 - 2.89 (3 H, m), 4.15 (2 H, q, J=7.2Hz).

[0423]

Reference Example 8

In anhydrous ethanol (280 ml) 10 min it agitated with room temperature including the sodium hydride (oily, 60%, 14g).

With 0 deg C 1 hour it agitated with room temperature acetamidine acetate (16.5 g) with the [etokishimechirenmaron] acid diethyl (35 ml) in addition to order, 1 hour heating and refluxing did.

It concentrated, melted residue in water.

twice it extracted with ether.

In water layer thrice it extracted with chloroform as pH 5 including acetic acid .

It made saturated in water layer including salt, furthermoreextracted with thrice chloroform.

Gathering organic layer, it dried with magnesium sulfate.

It concentrated, washed residue with acetone , filtered and itacquired ethyl 4- hydroxy -2- methyl pyrimidine -5-carboxylate (24.5 g) as colorless crystal .

mp.191-192deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.38 (3 H, t, J=7.0Hz), 2.60 (3 H, s), 4.37 (3 H, q, J=7.0Hz),
8.72 (1 H, s).

[0424]

参考例9

エチル 4-ヒドロキシ-2-メチルピリミジン-5-カルボキシレート(18.1g)とトリエチルアミン(34ml)の N,N-ジメチルホルムアミド溶液(150ml)に p-トルエンスルホニルクロリド(19.8g)を加え、室温で30分撹拌した。

エチル N-メチル-β-アラニネート(13.0g)を加え、室温で 12 時間撹拌した。

濃縮し、酢酸エチルで希釈し、水で3回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、エタノール(300ml)に溶かし、水素化ナトリウム(油性、60%、4.4g)を加えて 2 時間加熱還流した。

濃縮し、水で希釈し、酢酸を加えて pH4 とした。

酢酸エチルで 3 回抽出し、有機層を集め、飽和 食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残渣に 6N 塩酸水溶液(300ml)を加えて 12 時間加熱還流した。

水酸化ナトリウムを加えて pH12 とし、酢酸エチルで6回抽出した。

有機層を集め、飽和食塩水で洗い、硫酸マグネ シウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルのみ)に付し、濃縮し、残渣をイソプロピルエーテルから再結晶して 2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(8.2g)を結晶として得た。

mp. 101-102 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 2.56(3H,s), 2.73(2 H,t,J=6.6Hz), 3.24(3H,s), 3.61(2H,t,J=6.6Hz), 8.96(1H,s).

[0425]

参考例 10

エチル 4-ヒドロキシ-2-メチルピリミジン-5-カルボキシレート(9.1g)とトリエチルアミン(17ml)の N, N-ジメチルホルムアミド溶液(80ml)に p-トルエンスルホニルクロリド(10.0g)を加え、室温で2時間 30 分撹拌した。

エチル N-エチル- β -アラニネート(22%、36.3g) の N,N-ジメチルホルムアミド溶液(8ml)を加え、室温で 14 時間撹拌した。

濃縮し、酢酸エチルで希釈し、水で3回、飽和食

Reference Example 9

ethyl 4- hydroxy -2- methyl pyrimidine -5-carboxylate (18.1 g) with in N, N- dimethylformamide solution (150 ml) of triethylamine (34 ml) 30 minutes itagitated with room temperature including p- toluene sulfonyl chloride (19.8 g).

ethyl N- methyl -; be -alaninate including (13.0 g), 12 hours it agitated with the room temperature.

It concentrated, diluted with ethylacetate, with water one time washed with thrice, saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, melted in ethanol (300 ml), 2 hours heating and refluxing it did including the sodium hydride (oily, 60%, 4.4g).

It concentrated, diluted with water, it made pH 4 including acetic acid.

thrice it extracted with ethylacetate, gathered organic layer, washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, 12 hour heating and refluxing it did in residue including 6 Nhydrochloric acid solution (300 ml).

It made pH 12 including sodium hydroxide, 6 times extracted with the ethylacetate.

You gathered organic layer, washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (Only ethylacetate), concentrated, recrystallization did residue from isopropyl ether and 2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on it acquired (8.2 g) as crystal.

mp.101-102deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de 2.56 (3 H, s), 2.73 (2 H, t, J=6.6Hz), 3.24 (3 H, s), 3.61 (2 H, t, J=6.6Hz), 8.96 (1 H, s).

[0425]

Reference Example 10

ethyl 4- hydroxy -2- methyl pyrimidine -5-carboxylate (9.1 g) with in N, N- dimethylformamide solution (80 ml) of triethylamine (17 ml) equivalent of 2 hours 30 it agitated with room temperature including p- toluene sulfonyl chloride (10.0 g).

ethyl N- ethyl -;be -alaninate including N, N-dimethylformamide solution (8 ml) of (22% and 36.3 g), 14 hours itagitated with room temperature.

It concentrated, diluted with ethylacetate, with water one

塩水で 1 回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、エタノール(20ml)に溶かした。

この溶液を、水素化ナトリウム(油性、60%、2.2 g)とエタノール(150ml)の混合物に加えて 1 時間加熱還流した。

濃縮し、水で希釈し、酢酸を加えて pH4 とした。

酢酸エチルで 3 回抽出し、有機層を集め、飽和 食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残渣に 6N 塩酸水溶液(160ml)を加えて 12 時間加熱還流した。

水酸化ナトリウムを加えて pH12 とし、酢酸エチルで抽出した。

水層に食塩を加えて飽和とし、さらに酢酸エチ ルで5回抽出した。

有機層を集め、飽和食塩水で洗い、硫酸マグネ シウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルのみ)に付し、濃縮し、残渣をイソプロピルエーテルから再結晶して 8-エチル-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(3.2g)を結晶として得た。

mp. 57-59 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.22(3H,t,J=6.9H z), 2.54(3H,s), 2.70(2H,t,J=7.2Hz), 3.61(2H,t,J=7.2Hz), 3.78(2H,q,J=6.9Hz), 8.69(1H,s).

[0426]

参考例 11

エチル 4-ヒドロキシ-2-メチルピリミジン-5-カルボキシレート(9.1g)とトリエチルアミン(17ml)の N, N-ジメチルホルムアミド溶液(80ml)に p-トルエンスルホニルクロリド(10.0g)を加え、室温で 1 時間撹拌した。

エチル N-イソプロピル- β -アラニネート(8.4g)の N,N-ジメチルホルムアミド溶液(6ml)を加え、室 温で 14 時間撹拌した。

濃縮し、酢酸エチルで希釈し、水で3回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、エタノール(20ml)に溶かした。

この溶液を、水素化ナトリウム(油性、60%、2.2 g)とエタノール(130ml)の混合物に加えて 30 分

time washed with thrice, saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, melted in ethanol (20 ml).

1 hour heating and refluxing it did this solution, sodium hydride (oily, 60%, 2.2g) with in addition to mixture of ethanol (150 ml).

It concentrated, diluted with water, it made pH 4 including acetic acid.

thrice it extracted with ethylacetate, gathered organic layer, washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, 12 hour heating and refluxing it did in residue including 6 Nhydrochloric acid solution (160 ml).

It made pH 12 including sodium hydroxide, extracted with ethylacetate.

It made saturated in water layer including salt, furthermore 5times extracted with ethylacetate.

You gathered organic layer, washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (Only ethylacetate), concentrated, recrystallization did residue from isopropyl ether and 8 -ethyl -2- methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on it acquired (3.2 g) as crystal .

mp.57-59deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.22 (3 H, t, J=6.9Hz), 2.54 (3 H, s), 2.70 (2 H, t, J=7.2Hz),
3.61 (2 H, t, J=7.2Hz), 3.78 (2 H, q, J=6.9Hz), 8.69 (1 H, s).

[0426]

Reference Example 11

ethyl 4- hydroxy -2- methyl pyrimidine -5-carboxylate (9.1 g) with in N, N- dimethylformamide solution (80 ml) of triethylamine (17 ml) l hour it agitatedwith room temperature including p- toluene sulfonyl chloride (10.0 g).

ethyl N- isopropyl -; be -alaninate including N, N-dimethylformamide solution (6 ml) of (8.4 g), 14 hours itagitated with room temperature.

It concentrated, diluted with ethylacetate, with water one time washed with thrice, saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, melted in ethanol (20 ml).

30 minute heating and refluxing it did this solution, sodium hydride (oily, 60%, 2.2g) with in addition to the mixture of

加熱還流した。

濃縮し、水で希釈し、酢酸を加えて pH4 とした。

酢酸エチルで 3 回抽出し、有機層を集め、飽和 食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残渣に 6N 塩酸水溶液(160ml)を加えて 12 時間加熱還流した。

水酸化ナトリウムを加えて pH12 とし、酢酸エチルで3回抽出した。

有機層を集め、飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルのみ)に付し、濃縮し、残渣を酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して8-イソプロピル-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(2.75g)を結晶として得た。

また、母液を濃縮し、残さをイソプロピルエーテルから再結晶してさらに8-イソプロピル-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(2.85g)を結晶として得た。

mp. 107-108 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.24(6H,d,J=6.6H z), 2.54(3H,s), 2.65(2H,t,J=7.6Hz), 3.51(2H,t,J=7.6Hz), 5.27-5.41(1H,m), 8.71(1H,s).

[0427]

参考例 12

エチル 4-クロロピリミジン-5-カルボキシレート (4.9g)とトリエチルアミン(7.2ml)のテトラヒドロフラン溶液(30ml)に 0 deg C でエチル N-メチル- β -アラニネート(3.4g)のテトラヒドロフラン溶液(5ml)を加え、室温で 23 時間撹拌した。

濃縮し、水で希釈し、酢酸エチルで 3 回抽出した。

有機層を集め、飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、エタノール(50ml)に溶かした。

この溶液を、水素化ナトリウム(油性、60%、1.1 g)とエタノール(50ml)の混合物に加えて 1 時間加熱還流した。

濃縮し、水で希釈し、酢酸を加えて pH4 とした。

酢酸エチルで 3 回抽出し、有機層を集め、硫酸マグネシウムで乾燥した。

ethanol (130 ml).

It concentrated, diluted with water, it made pH 4 including acetic acid.

thrice it extracted with ethylacetate, gathered organic layer, washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, 12 hour heating and refluxing it did in residue including 6 Nhydrochloric acid solution (160 ml).

It made pH 12 including sodium hydroxide, thrice extracted with the ethylacetate.

You gathered organic layer, washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (Only ethylacetate), concentrated, recrystallization did residue from ethylacetate -hexane and 8 -isopropyl -2- methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on it acquired (2.75 g) as crystal .

In addition, it concentrated mother liquor, recrystallization did residue from isopropyl ether and furthermore 8 -isopropyl -2- methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on it acquired(2.85 g) as crystal.

mp.107-108deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.24 (6 H, d, J=6.6Hz), 2.54 (3 H, s), 2.65 (2 H, t, J=7.6Hz),
3.51 (2 H, t, J=7.6Hz), 5.27 - 5.41 (1 H, m), 8.71(1 H, s).

[0427]

Reference Example 12

ethyl 4- chloro pyrimidine -5-carboxylate (4.9 g) with in tetrahydrofuran solution (30 ml) of triethylamine (7.2 ml) with 0 deg C 23hours it agitated with room temperature ethyl N- methyl -;be -alaninate including the tetrahydrofuran solution (5 ml) of (3.4 g).

It concentrated, diluted with water, thrice extracted with the ethylacetate.

You gathered organic layer, washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, melted in ethanol (50 ml).

1 hour heating and refluxing it did this solution , sodium hydride (oily , 60%, 1.1g) with in addition to mixture of ethanol (50 ml).

It concentrated, diluted with water, it made pH 4 including acetic acid .

thrice it extracted with ethylacetate, gathered organic layer, dried with magnesium sulfate.

Page 393 Paterra® InstantMT® Machine Translation (U.S. Pat. Ser. No. 6,490,548; Pat. Pending Ser. No. 10/367,296)

濃縮し、残渣に 6N 塩酸水溶液(80ml)を加えて 5 0 分間加熱還流した。

水酸化ナトリウムを加えて pH12 とし、酢酸エチルで 5 回抽出した。

有機層を集め、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残渣をイソプロピルエーテルから再結 晶して 8-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(2.6g)を結晶として得た。

mp. 99-100 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 2.77(2H,t,J=7.0H z), 3.26(3H,s), 3.65(2H,t,J=7.0Hz), 8.68(1H,s), 8.75(1H,s).

[0428]

参考例 13

エチル 4-クロロピリミジン-5-カルボキシレート (8.5g)とトリエチルアミン(12.7ml)のテトラヒドロフラン溶液(50ml)に0 deg Cでエチル N-(2,4-ジメトキシベンジル)- β -アラニネート(70%、18.3g)のテトラヒドロフラン溶液(15ml)を加え、室温で 12時間撹拌した。

濃縮し、酢酸エチルで希釈し、水で 2 回,飽和食 塩水で 1 回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥し た。

濃縮し、エタノール(100ml)に溶かした。

この溶液を、水素化ナトリウム(油性、60%、2.0 g)とエタノール(100ml)の混合物に加えて 2 時間加熱還流した。

濃縮し、水で希釈し、酢酸を加えて pH4 とした。

酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残さをジエチルエーテルで洗い、濾取し た。

この結晶に6N塩酸水溶液(120ml)を加えて1時間加熱還流した。

水酸化ナトリウムを加えて pH12 とし、酢酸エチルを加えた。

不溶物を濾去し、ろ液を分液した。

水層に飽和食塩水を加えて飽和とし、酢酸エチルで8回抽出した。

有機層を集め、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残渣を酢酸エチルで洗い、7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(2.34g)を結晶

It concentrated, 50 min heating and refluxing it did in residue including 6 Nhydrochloric acid solution (80 ml).

It made pH 12 including sodium hydroxide , 5 times extracted with the ethylacetate .

You gathered organic layer, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, recrystallization did residue from isopropyl ether and 8 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on it acquired (2.6 g) as crystal.

mp.99-100deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
2.77 (2 H, t, J=7.0Hz), 3.26 (3 H, s), 3.65 (2 H, t, J=7.0Hz),
8.68 (1 H, s), 8.75 (1 H, s).

[0428]

Reference Example 13

ethyl 4- chloro pyrimidine -5-carboxylate (8.5 g) with in tetrahydrofuran solution (50 ml) of triethylamine (12.7 ml) with 0 deg C 12hours it agitated with room temperature ethyl N- (2 and 4 -dimethoxy benzyl) - the;be -alaninate including tetrahydrofuran solution (15 ml) of (70% and 18.3 g).

It concentrated, diluted with ethylacetate, with water one time washed with twice, saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, melted in ethanol (100 ml).

2 hours heating and refluxing it did this solution, sodium hydride (oily, 60%, 2.0g) with in addition to mixture of ethanol (100 ml).

It concentrated, diluted with water, it made pH 4 including acetic acid.

It extracted with ethylacetate, washed organic layer with saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It concentrated, washed residue with diethyl ether, filtered.

1 hour heating and refluxing it did in this crystal including 6 Nhydrochloric acid solution (120 ml).

It made pH 12 including sodium hydroxide, added ethylacetate.

insoluble matter was filtered, filtrate separating was done.

It made saturated in water layer including saturated saline, 8 times extracted with ethylacetate.

You gathered organic layer, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, washed residue with ethylacetate, 7 and 8 -dihydro pyrido the [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on it

として得た。

一方洗液を濃縮し、残さを酢酸エチルで洗ってさらに 7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.46g)を結晶として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 2.77(2H,t,J=7.0H z), 3.69-3.77(2H,m), 6.05(1H,brs), 8.63(1H,s), 8.81(1H,s).

[0429]

参考例 14

エチル 2-エチル-4-ヒドロキシピリミジン-5-カルボキシレート(4.9g)とトリエチルアミン(8.7ml)の N,N-ジメチルホルムアミド溶液(40ml)に p-トルエンスルホニルクロリド(5.0g)を加え、室温で 1 時間撹拌した。

エチル N-メチル-β-アラニネート(3.4g)の N,N-ジメチルホルムアミド溶液(5ml)を加え、室温で 2 0 時間撹拌した。

濃縮し、水で希釈し、酢酸エチルで 2 回抽出した。

有機層を合わせ、飽和食塩水で洗い、硫酸マグ ネシウムで乾燥した。

濃縮し、エタノール(50ml)に溶かした。

この溶液を、水素化ナトリウム(油性、60%、1.1 g)とエタノール(50ml)の混合物に加えて 1 時間 加熱還流した。

濃縮し、水で希釈し、酢酸を加えて pH4 とした。

酢酸エチルで 3 回抽出し、有機層を集め、飽和 食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残渣に 6N 塩酸水溶液(80ml)を加えて1時間加熱還流した。

水酸化ナトリウムを加えて pH12 とし、酢酸エチルで3回抽出した。

有機層を集め、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルのみ)に付し、濃縮し、残渣をイソプロピルエーテルから再結晶して 2-エチル-8-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(2.7g)を結晶として得た。

mp. 81-83 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.32(3H,t,J=7.6H z), 2.73(2H,t,J=7.0Hz), 2.81(2H,q,J=7.6Hz), 3.

acquired (2.34 g) as crystal.

On one hand it concentrated washing liquid , washed residue with ethylacetate and furthermore 7 and 8 -dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on it acquired the $(0.46 \ g)$ as crystal .

2003-11-11

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
2.77 (2 H, t, J=7.0Hz), 3.69 - 3.77 (2 H, m), 6.05 (1 H, brs),
8.63 (1 H, s), 8.81 (1 H, s).

[0429]

Reference Example 14

ethyl 2- ethyl -4- hydroxypyrimidine -5-carboxylate (4.9 g) with in N, N- dimethylformamide solution (40 ml) of triethylamine (8.7 ml) 1 hour it agitatedwith room temperature including p- toluene sulfonyl chloride (5.0 g).

ethyl N- methyl -;be -alaninate including N, N-dimethylformamide solution (5 ml) of (3.4 g), 20 hours itagitated with room temperature .

It concentrated, diluted with water, twice extracted with the ethylacetate .

It adjusted organic layer , washed with saturated saline , dried with magnesium sulfate .

It concentrated, melted in ethanol (50 ml).

1 hour heating and refluxing it did this solution, sodium hydride (oily, 60%, 1.1g) with in addition to mixture of ethanol (50 ml).

It concentrated, diluted with water, it made pH 4 including acetic acid.

thrice it extracted with ethylacetate, gathered organic layer, washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, 1 hour heating and refluxing it did in residue including 6 Nhydrochloric acid solution (80 ml).

It made pH 12 including sodium hydroxide , thrice extracted with the ethylacetate .

You gathered organic layer, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (Only ethylacetate), concentrated, recrystallization did residue from isopropyl ether and 2 -ethyl -8-methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on it acquired (2.7 g) as crystal .

mp.81-83deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.32 (3 H, t, J=7.6Hz), 2.73 (2 H, t, J=7.0Hz), 2.81 (2 H, q,

61(2H,t,J=7.0Hz), 8.72(1H,s).

[0430]

参考例 15

ブチロニトリル(75g)をエタノール(300ml)にとかし、0 deg C で塩素ガスを通じて飽和とした。

室温で17時間撹拌した。

濃縮し、残さを濾取し、エーテルで洗い、乾燥した。

エタノール(300ml)に懸濁させ、0 deg C でアンモニアガスを通じて飽和とした。

室温で12時間撹拌した。

固体を濾過し、エタノールで洗った。

ろ液と洗液を合わせ、濃縮した。

残さをエーテルで洗い、濾取してブチロアミジン 塩酸塩(107g)を無色結晶として得た。

 1 H-NMR(DMSO-d₆,200MHz) δ 0.90(3H,t,J=7.4Hz), 1.55-1.73(2H,m), 2.37(2H,t,J=7.4Hz), 8.80(2H,brs), 9.12(2H,brs).

[0431]

参考例 16

水素化ナトリウム(油性、60%、70g)に 0 deg C でエタノール(11)をゆっくりと加え、室温で 1 時間 撹拌した。

ブチロアミジン塩酸塩(107g)を加え、 $0 \deg C で エトキシメチレンマロン酸ジエチル(<math>176m$ I)を加えた。

室温で1時間撹拌し、1時間加熱還流した。

濃縮し、残さをエーテルで洗い、濾取した。

固体を水に懸濁させ、酢酸を加えてpH4とした。

酢酸エチルで 4 回抽出し、有機層を集め、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残さをエーテルで洗い、濾取してエチル4-ヒドロキシ-2-プロピルピリミジン-5-カルボキシレート(85.5g)を無色結晶として得た。

mp. 130-131 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.03(3H,t,J=7.8H z), 1.39(3H,t,J=7.2Hz), 1.77-1.96(2H,m), 2.77 (2H,t,J=7.6Hz), 4.38(2H,q,J=7.2Hz), 8.74(1H, s).

J=7.6Hz), 3.61 (2 H, t, J=7.0Hz), 8.72 (1 H, s).

[0430]

Reference Example 15

It melted butyronitrile (75 g) in ethanol (300 ml), it made saturated with 0 deg C via chlorine gas.

17 hours it agitated with room temperature.

It concentrated, filtered residue, washed with ether, dried.

Suspension doing in ethanol (300 ml), it made saturated with $0 \ deg \ C$ via ammonia gas .

12 hours it agitated with room temperature.

It filtered solid, washed with ethanol.

It adjusted filtrate and washing liquid, concentrated.

You washed residue with ether, filtered and you acquired the butyro amidine acetate (107 g) as colorless crystal.

¹H-nmr (DMSO -d₆, 200MHz);de
0.90 (3 H, t, J=7.4Hz), 1.55 - 1.73 (2 H, m), 2.37 (2 H, t,
J=7.4Hz), 8.80 (2 H, brs), 9.12 (2 H, brs).

[0431]

Reference Example 16

It added ethanol (11) to sodium hydride (oily, 60%, 70g) slowly with 0 deg C, 1 hour agitated with room temperature.

Including butyro amidine acetate (107 g), [etokishimechirenmaron] acid diethyl (176 ml) was added with 0 deg C.

 $1\ \mbox{hour}$ it agitated with room temperature , $1\ \mbox{hour}$ heating and refluxing did.

It concentrated, washed residue with ether, filtered.

Suspension doing solid in water, it made pH 4 including acetic acid .

4 times it extracted with ethylacetate, gathered organic layer, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, washed residue with ether , filtered and itacquired ethyl 4- hydroxy -2- propyl pyrimidine -5-carboxylate (85.5 g) as colorless crystal .

mp.130-131deg C

 $<\!\!\text{sup}>1<\!\!/\text{sup}>H-nnr (CDCl}<\!\!\text{sub}>3<\!\!/\text{sub}>$, 200MHz);de 1.03 (3 H, t, J=7.8Hz), 1.39 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.77 - 1.96 (2 H, m), 2.77 (2 H, t, J=7.6Hz), 4.38 (2 H, q, J=7.2Hz), 8.74(1 H, s).

[0432]

参考例 17

エチル 4-ヒドロキシ-2-プロピルピリミジン-5-カルボキシレート(5.0g)とトリエチルアミン(8.4ml) の N,N-ジメチルホルムアミド溶液(40ml)に p-トルエンスルホニルクロリド(4.8g)を加え、室温で1時間撹拌した。

エチル N-メチル- β -アラニネート(3.3g)の N,N-ジメチルホルムアミド溶液(5ml)を加え、室温で 1 2 時間撹拌した。

濃縮し、酢酸エチルで希釈し、水で3回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、エタノール(50ml)に溶かした。

この溶液を、水素化ナトリウム(油性、60%、1.1 g)とエタノール(50ml)の混合物に加えて 1 時間 加熱還流した。

濃縮し、水で希釈し、酢酸を加えて pH4 とした。

酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残渣に 6N 塩酸水溶液(80ml)を加えて 5 0 分間加熱還流した。

水酸化ナトリウムを加えて pH12 とし、酢酸エチルで2回抽出した。

有機層を集め、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: $^+$ ペキサン=1:1)に付し、濃縮して $^+$ 8-メチル-2-プロピル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(3.9g)を結晶として得た。

mp. 61-62 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.00(3H,t,J=7.4H z), 1.73-1.88(2H,m), 2.73(2H,t,J=7.0Hz), 2.76 (2H,t,J=5.6Hz), 3.24(3H,s), 3.61(2H,t,J=7.0Hz), 8.71(1H,s).

[0433]

参考例 18

エチル 4-クロロ-2-(トリフルオロメチル)ピリミジン-5-カルボキシレート(5.1g)とトリエチルアミン(5.6ml)のテトラヒドロフラン溶液(20ml)にエチルN-メチル- β -アラニネート(2.6g)のテトラヒドロフラン溶液(3ml)を加え、室温で 15 分撹拌した。

濃縮し、水で希釈し、酢酸エチルで 3 回抽出し

[0432]

Reference Example 17

ethyl 4- hydroxy -2- propyl pyrimidine -5-carboxylate (5.0 g) with in N, N- dimethylformamide solution (40 ml) of triethylamine (8.4 ml) 1 hour it agitatedwith room temperature including p- toluene sulfonyl chloride (4.8 g).

ethyl N- methyl -; be -alaninate including N, N-dimethylformamide solution (5 ml) of (3.3 g), 12 hours itagitated with room temperature.

It concentrated, diluted with ethylacetate, with water one time washed with thrice, saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, melted in ethanol (50 ml).

1 hour heating and refluxing it did this solution, sodium hydride (oily, 60%, 1.1g) with in addition to mixture of ethanol (50 ml).

It concentrated, diluted with water, it made pH 4 including acetic acid.

It extracted with ethylacetate, washed organic layer with saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It concentrated, 50 min heating and refluxing it did in residue including 6 Nhydrochloric acid solution (80 ml).

It made pH $\,12$ including sodium hydroxide , twice extracted with the ethylacetate .

You gathered organic layer, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate:hexane=1:1), concentrated and 8-methyl-2-propyl-7, 8-dihydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine-5 (6 H)-on it acquired (3.9 g) as crystal.

mp.61-62deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.00 (3 H, t, J=7.4Hz), 1.73 - 1.88 (2 H, m), 2.73 (2 H, t,
J=7.0Hz), 2.76 (2 H, t, J=5.6Hz), 3.24 (3 H, s), 3.61(2 H, t,
J=7.0Hz), 8.71 (1 H, s).

[0433]

Reference Example 18

ethyl 4- chloro -2- (trifluoromethyl) pyrimidine -5-carboxylate (5.1 g) with in tetrahydrofuran solution (20 ml) of triethylamine (5.6 ml) 15 min itagitated with room temperature ethyl N- methyl -;be -alaninate including tetrahydrofuran solution (3 ml) of (2.6 g).

It concentrated, diluted with water, thrice extracted with the

た。

有機層を集め、飽和食塩水で洗い、硫酸マグネ シウムで乾燥した。

濃縮し、エタノール(50ml)に溶かした。

この溶液を、水素化ナトリウム(油性、60%、0.88 g)とエタノール(50ml)の混合物に加えて 1 時間 加熱還流した。

濃縮し、水で希釈し、酢酸を加えて pH4 とした。

酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残渣に 6N 塩酸水溶液(60ml)を加えて 5 0 分間加熱還流した。

水酸化ナトリウムを加えて pH12 とし、酢酸エチルで3回抽出した。

有機層を集め、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し,残さをジイソプロピルエーテルから再結晶して8-メチル-2-(トリフルオロメチル)-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(3.1g)を結晶として得た。

mp. 94-96 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 2.82(2H,t,J=6.9H z), 3.32(3H,s), 3.72(2H,t,J=6.9Hz), 8.81(1H,s).

[0434]

参考例 19

エチル 4-クロロ-2-(トリフルオロメチル)ピリミジン-5-カルボキシレート(5.1g)とトリエチルアミン(5.6ml)のテトラヒドロフラン溶液(20ml)にエチルN-イソプロピル- β -アラニネート(3.2g)のテトラヒドロフラン溶液(5ml)を加え、室温で 20 分撹拌した。

濃縮し、酢酸エチルで希釈し、水で2回、飽和食 塩水で 1 回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥し た。

濃縮し、エタノール(50ml)に溶かした。

この溶液を、水素化ナトリウム(油性、60%、0.88 g)とエタノール(50ml)の混合物に加えて 3 時間 加熱還流した。

濃縮し、水で希釈し、酢酸を加えて pH4 とした。

酢酸エチルで抽出し、有機層を水で 2 回、飽和 食塩水で 1 回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥し ethylacetate.

You gathered organic layer, washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, melted in ethanol (50 ml).

1 hour heating and refluxing it did this solution, sodium hydride (oily, 60%, 0.88g) with in addition to mixture of ethanol (50 ml).

It concentrated, diluted with water, it made pH 4 including acetic acid.

It extracted with ethylacetate, washed organic layer with saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It concentrated, 50 min heating and refluxing it did in residue including 6 Nhydrochloric acid solution (60 ml).

It made pH 12 including sodium hydroxide, thrice extracted with the ethylacetate.

You gathered organic layer, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, recrystallization did residue from diisopropyl ether jp11 and 8 -methyl -2- (trifluoromethyl) - 7 and 8 -dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on it acquired (3.1 g) as the crystal.

mp.94-96deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
2.82 (2 H, t, J=6.9Hz), 3.32 (3 H, s), 3.72 (2 H, t, J=6.9Hz),
8.81 (1 H, s).

[0434]

Reference Example 19

ethyl 4- chloro -2- (trifluoromethyl) pyrimidine -5-carboxylate (5.1 g) with in tetrahydrofuran solution (20 ml) of triethylamine (5.6 ml) 20 minutesit agitated with room temperature ethyl N- isopropyl -;be -alaninate including tetrahydrofuran solution (5 ml)of (3.2 g).

It concentrated, diluted with ethylacetate, with water one time washed with twice, saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, melted in ethanol (50 ml).

3 hours heating and refluxing it did this solution, sodium hydride (oily, 60%, 0.88g) with in addition to mixture of ethanol (50 ml).

It concentrated, diluted with water, it made pH 4 including acetic acid.

It extracted with ethylacetate, with water one time washed organic layer with twice, saturated saline, dried with

t= 0

濃縮し、残渣に 6N 塩酸水溶液(60ml)を加えて 5 0 分間加熱還流した。

水酸化ナトリウムを加えて pH12 とし、酢酸エチルで3回抽出した。

有機層を集め、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し,残さをジイソプロピルエーテルから再結晶して 8-イソプロピル-2-(トリフルオロメチル)-7,8 -ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(3.8g) を結晶として得た。

mp. 85-87 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.28(6H,d,J=6.0H z), 2.74(2H,t,J=8.0Hz), 3.61(2H,t,J=8.0Hz), 5.2 2-5.35(1H,m), 8.83(1H,s).

[0435]

参考例 20

水素化ナトリウム(油性、60%、14.7g)をヘキサンで洗い、0 deg C でエタノール(300ml)を加えた。

0 deg C で 1,1-ジメチルグアニジン硫酸塩(25g) とエトキシメチレンマロン酸ジエチル(37ml)を順 に加えた。

エタノール(200ml)を追加した。

室温で1時間撹拌し、90分加熱還流した。

濃縮し、残さをエーテルで洗い、濾取した。

固体を水に懸濁させ、酢酸を加えてpH4とした。

酢酸エチルを加えて不溶物を濾取してエチル 2 -(ジメチルアミノ)-4-ヒドロキシピリミジン-5-カルボキシレート(27.6g)を無色結晶として得た。

一方ろ液は分液し、水層を食塩で飽和としてさらに酢酸エチルで5回抽出た。

有機層を集め、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残さをアセトンで洗い、濾取してさらにエチル 2-(ジメチルアミノ)-4-ヒドロキシピリミジン-5-カルボキシレート(6.7g)を無色結晶として得た。

mp. 170-171 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.38(3H,t,J=7.2H z), 3.26(6H,s), 4.36(2H,q,J=7.2Hz), 8.66(1H,s).

magnesium sulfate.

It concentrated, 50 min heating and refluxing it did in residue including 6 Nhydrochloric acid solution (60 ml).

It made pH 12 including sodium hydroxide, thrice extracted with the ethylacetate.

You gathered organic layer, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, recrystallization did residue from diisopropyl ether jp11 and 8 -isopropyl -2- (trifluoromethyl) - 7 and 8 -dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on it acquired (3.8 g) as the crystal.

mp.85-87deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.28 (6 H, d, J=6.0Hz), 2.74 (2 H, t, J=8.0Hz), 3.61 (2 H, t,
J=8.0Hz), 5.22 - 5.35 (1 H, m), 8.83 (1 H, s).

[0435]

Reference Example 20

sodium hydride (oily , 60%, 14.7g) was washed with hexane , ethanol (300 ml) was added with 0 deg C.

1 and 1 -dimethyl guanidine sulfate (25 g) with [etokishimechirenmaron] acid diethyl (37 ml) was added to order with 0 deg C.

ethanol (200 ml) was added.

1 hour it agitated with room temperature, 90 minute heating and refluxing did.

It concentrated, washed residue with ether, filtered.

Suspension doing solid in water, it made pH 4 including acetic acid .

Filtering insoluble matter including ethylacetate, ethyl 2-(dimethylamino) - 4 -hydroxypyrimidine -5-carboxylate itacquired (27.6 g) as colorless crystal.

On one hand separating it does filtrate, water layer with salt furthermore 5 time extractions it is with ethylacetate as saturated.

You gathered organic layer, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, washed residue with acetone , filtered and furthermore ethyl 2- (dimethylamino) - 4 -hydroxypyrimidine -5-carboxylate it acquired (6.7 g) as colorless crystal .

mp.170-171deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.38 (3 H, t, J=7.2Hz), 3.26 (6 H, s), 4.36 (2 H, q, J=7.2Hz),
9.66 (1 H a)

[0436]

参考例 21

エチル 2-(ジメチルアミノ)-4-ヒドロキシピリミジン-5-カルボキシレート(5.3g)とトリエチルアミン(8.7 ml)の N,N-ジメチルホルムアミド溶液(40ml)に p-トルエンスルホニルクロリド(5.0g)を加え、室温で2時間40分撹拌した。

エチル N-メチル-β-アラニネート(58%,5.9g)の N,N-ジメチルホルムアミド溶液(10ml)を加え、室 温で 13 時間撹拌した。

濃縮し、水で希釈し、酢酸エチルで 6 回抽出した。

有機層を集め、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、エタノール(50ml)に溶かした。

この溶液を、水素化ナトリウム(油性、60%、1.1 g)とエタノール(50ml)の混合物に加えて 1 時間 加熱還流した。

濃縮し、水で希釈し、酢酸を加えて pH4 とした。

酢酸エチルで3回抽出し、有機層を合わせて飽 和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥し た。

濃縮し、残渣に6N塩酸水溶液(80ml)を加えて30分間加熱還流した。

水酸化ナトリウムを加えて pH12 とし、酢酸エチルで3回抽出した。

有機層を集め、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルのみ)に付し、濃縮して残さをジイソプロピルエーテルから再結晶して 2-(ジメチルアミノ)-8-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(2.6g)を結晶として得た。

mp. 54-55 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 2.64(2H,t,J=7.2H z), 3.15(3H,s), 3.23(6H,s), 3.51(2H,t,J=7.2Hz), 8.61(1H,s).

[0437]

参考例 22

ナトリウムエトキシド(20%、エタノール溶液、73g)のエタノール(400ml)溶液に、0 deg C で S-メチルイソチオ尿素硫酸塩(20g)とエトキシメチレンマロン酸ジエチル(29ml)を順に加えた。

8.66 (1 H, s).

[0436]

Reference Example 21

ethyl 2- (dimethylamino) - 4 -hydroxypyrimidine -5-carboxylate (5.3 g) with in N, N- dimethylformamide solution (40 ml) of triethylamine (8.7 ml)equivalent of 2 hours 40 it agitated with room temperature including p-toluene sulfonyl chloride (5.0 g).

ethyl N- methyl -; be -alaninate including N, N-dimethylformamide solution (10 ml) of (58% and 5.9 g), 13 hours itagitated with room temperature.

It concentrated, diluted with water, 6 times extracted with the ethylacetate.

You gathered organic layer, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, melted in ethanol (50 ml).

1 hour heating and refluxing it did this solution, sodium hydride (oily, 60%, 1.1g) with in addition to mixture of ethanol (50 ml).

It concentrated, diluted with water, it made pH 4 including acetic acid.

thrice it extracted with ethylacetate, washed organic layer together with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, 30 min heating and refluxing it did in residue including 6 Nhydrochloric acid solution (80 ml).

It made pH 12 including sodium hydroxide, thrice extracted with the ethylacetate.

You gathered organic layer, dried with magnesium sulfate.

Attaching on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (Only ethylacetate), concentrating and recrystallization doing residue from diisopropyl ether jp11 2 - (dimethylamino) - 8 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on it acquired(2.6 g) as crystal .

mp.54-55deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de 2.64 (2 H, t, J=7.2Hz), 3.15 (3 H, s), 3.23 (6 H, s), 3.51 (2 H, t, J=7.2Hz), 8.61 (1 H, s).

[0437]

Reference Example 22

In ethanol (400 ml) solution of sodium ethoxide (20%, ethanol solution, 73g), S-methylisothiourea sulfate (20 g) with [etokishimechirenmaron] acid diethyl (29 ml) was added to order with 0 deg C.

室温で1時間撹拌し、1時間加熱還流した。

濃縮し、残さをエーテルで洗い、濾取した。

この結晶を水に懸濁させ、酢酸を加えて pH4 に 調整した。

酢酸エチルを加えて分液した。

水層に食塩を加えて飽和とし、さらに酢酸エチ ルで2回抽出した。

有機層を集めて硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残さをエーテルで洗い、エチル 4-ヒドロ キシ-2-(メチルチオ)ピリミジン-5-カルボキシレー ト(14.0g)を無色結晶として得た。

mp. 148-149 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.42(3H,t,J=7.2H z), 2.60(3H,s), 4.44(2H,q,J=7.2Hz), 8.76(1H,s).

[0438]

参考例 23

エチル 4-クロロ-2-(メチルチオ)ピリミジン-5-カルボキシレート(25.0g)とトリエチルアミン(22ml)のテトラヒドロフラン溶液(400ml)に 0 deg C でエチル N-(2,4-ジメトキシベンジル)- β -アラニネート(87%,33g)を滴下し、室温で 12 時間撹拌した。

濃縮し、酢酸エチルで希釈し、水で3回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残渣をエタノール(400ml)に溶解し、0 d eg C でナトリウムエトキシド(20%、エタノール溶液、40g)を滴下した。

1時間加熱還流した。

濃縮し、水を加えて酢酸で pH4 に調整した。

析出した結晶を濾取し、水で洗ってエチル 8-(2, 4-ジメトキシベンジル)-2-(メチルチオ)-5-オキソ-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-6-カルボキシレート(40.3g)を黄色結晶として得た。

mp. 145-146 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.22(1.2H,t,J=6.9 Hz), 1.28(1.8H,t,J=6.9Hz), 2.47(1.8H,s), 2.55 (1.2H,s), 3.50(0.4H,dd,J=5.4Hz,8.4Hz), 3.66(0.4H,dd,J=5.4Hz,13.8Hz), 3.80(3.6H,s), 3.82(2.4 H,s), 3.91(0.4H,dd,J=8.4Hz,13.8Hz), 4.09-4.25 (2H,m), 4.32(1.2H,s), 4.75(1.2H,s), 4.81(0.4H,d,J=14.7Hz), 4.98(0.4H,d,J=14.7Hz), 6.42-6.47

1 hour it agitated with room temperature, 1 hour heating and refluxing did.

It concentrated, washed residue with ether, filtered.

Suspension doing this crystal in water, you adjusted pH 4 including acetic acid.

separating it did including ethylacetate.

It made saturated in water layer including salt , furthermore the twice extracted with ethylacetate .

Gathering organic layer, it dried with magnesium sulfate.

It concentrated, washed residue with ether , it acquired the ethyl 4- hydroxy -2- (methylthio) pyrimidine -5-carboxylate $(14.0\ g)$ as colorless crystal .

mp.148-149deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.42 (3 H, t, J=7.2Hz), 2.60 (3 H, s), 4.44 (2 H, q, J=7.2Hz),
8.76 (1 H, s).

[0438]

Reference Example 23

ethyl 4- chloro -2- (methylthio) pyrimidine -5-carboxylate (25.0 g) with in tetrahydrofuran solution (400 ml) of triethylamine (22 ml) ethyl N- (2 and 4 -dimethoxy benzyl) - the;be -alaninate it dripped (87% and 33 g) with 0 deg C, 12 hours agitatedwith room temperature .

It concentrated, diluted with ethylacetate, with water one time washed with thrice, saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, melted residue in ethanol (400 ml), dripped sodium ethoxide (20%, ethanol solution, 40g) with 0 deg C.

1 hour heating and refluxing it did.

It concentrated, it adjusted pH 4 with acetic acid including thewater.

It filtered crystal which it precipitated, washed with water and ethyl 8- (2 and 4 -dimethoxy benzyl) - 2 - (methylthio) - 5 -oxo -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -6-carboxylate (40.3 g) as the yellow crystal.

mp.145-146deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.22 (1.2 H, t, J=6.9Hz), 1.28 (1.8 H, t, J=6.9Hz), 2.47 (1.8
H, s), 2.55 (1.2 H, s), 3.50 (0.4 H, dd, J=5.4Hz, 8.4Hz),
3.66 (0.4 H, dd, J=5.4Hz, 13.8Hz),3.80 (3.6 H, s), 3.82 (2.4
H, s), 3.91 (0.4 H, dd, J=8.4Hz, 13.8Hz), 4.09 - 4.25 (2 H,
m), 4.32 (1.2 H, s), 4.75 (1.2 H, s), 4.81 (0.4 H, d,
J=14.7Hz),4.98 (0.4 H, d, J=14.7Hz), 6.42 - 6.47 (2 H, m),

(2H,m), 7.14-7.19(1H,m), 8.21(0.6H,s), 8.61(0.4H,s).

[0439]

参考例 24

エチル 8-(2,4-ジメトキシベンジル)-2-(メチルチオ)-5-オキソ-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-6-カルボキシレート(40.3g)のジメチルスルホキシド溶液(400ml)に水(7ml)と食塩(57.0g)を加え、アルゴン雰囲気下で160 deg Cで3時間撹拌した。

水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗った。

有機層中の固体を濾取し、8-(2,4-ジメトキシベンジル)-2-(メチルチオ)-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(9.4g)を黄色結晶として得た。

一方ろ液は飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウ ムで乾燥した。

濃縮し、残さをエーテルで洗い、さらに 8-(2,4-ジ メトキシベンジル)-2-(メチルチオ)-7,8-ジヒドロピ リド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(21.1g)を黄色結 晶として得た。

mp. 151-152 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 2.54(3H,s), 2.62(2 H,t,J=7.5Hz), 3.57(2H,t,J=7.5Hz), 3.81(3H,s), 3.82(3H,s), 4.88(2H,s), 6.44-6.48(2H,m), 7.21 (1H,d,J=7.8Hz), 8.59(1H,s).

[0440]

参考例 25

7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(1.89g)、マレイン酸(2:5g)、炭酸カルシウム(5.3g)、10% Pd/C(0.6g)、パラジウム黒(0.2g)の混合物の水溶液(40ml)を13 時間加熱還流した。

水酸化ナトリウムを加えてpHI1とし、濾過した。 ろ液を酢酸で中和した。

濃縮し、クロロホルム-メタノール(10:1)溶液に懸 濁させて塩基性シリカゲルを通じて濾過した。

ろ液を濃縮し、オキシ塩化リン(20ml)を 0 deg C で加えた。

室温で90分撹拌した。

氷に注ぎ、水酸化ナトリウムで中和した。

7.14 - 7.19 (1 H, m), 8.21 (0.6 H, s), 8.61 (0.4 H, s).

[0439]

Reference Example 24

ethyl 8- (2 and 4 -dimethoxy benzyl) - 2 - (methylthio) - 5 -oxo - 5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido in dimethyl sulfoxide solution (400 ml) of [2 and 3 -d] pyrimidine -6-carboxylate (40.3 g) under argon atmosphere 3 hours it agitated with 160 deg C water (7 ml) withincluding salt (57.0 g).

separating it did including water and ethylacetate.

organic layer with water one time was washed with twice, saturated saline.

It filtered solid in organic layer , 8 - (2 and 4 -dimethoxy benzyl) - 2 - (methylthio) - 7 and 8 -dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on it acquired (9.4 g) as yellow crystal.

On one hand, you washed filtrate with saturated saline, dried with the magnesium sulfate.

It concentrated, washed residue with ether , furthermore 8 - (2 and 4 -dimethoxy benzyl) -2 - (methylthio) - 7 and 8 -dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on it acquired (21.1 g) as yellow crystal.

mp.151-152deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
2.54 (3 H, s), 2.62 (2 H, t, J=7.5Hz), 3.57 (2 H, t, J=7.5Hz),
3.81 (3 H, s), 3.82 (3 H, s), 4.88 (2 H, s),6.44 - 6.48 (2 H,
m), 7.21 (1 H, d, J=7.8Hz), 8.59 (1 H, s).

[0440]

Reference Example 25

7 and 8 -dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (1.89 g), maleic acid (2.5 g), calcium carbonate (5.3 g),10% Pd /C (0.6 g), aqueous solution (40 ml) of mixture of palladium black (0.2 g) was done 13hour heating and refluxing .

It made pH 11 including sodium hydroxide, filtered.

filtrate was neutralized with acetic acid.

It concentrated, suspension did in chloroform -methanol (10: 1) solution and itfiltered via basic silica gel.

filtrate was concentrated, phosphorous oxychloride (20 ml) was added with 0 deg C.

90 minutes it agitated with room temperature.

You poured to ice, neutralized with sodium hydroxide.

酢酸エチルで 5 回抽出し、有機層を合わせて硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルのみ)に付して 5-クロロピリド[2,3-d]ピリミジン(0. 12g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 7.70(1H,d,J=5.1H · z), 9.21(1H,d,J=5.1Hz), 9.23(1H,s), 9.86(1H,s).

[0441]

参考例 26

4-クロロベンゼンチオール(7.1g)の 10%水酸化ナトリウム水溶液(100ml)にテトラブチルアンモニウムブロミド(0.79g)を加え、室温で 10 分撹拌した。

0 deg C で 1-フルオロ-4-ニトロベンゼン(5.2ml) のトルエン溶液(10ml)を滴下し、室温で2時間3 0分撹拌した。

酢酸エチルと水を加えて分液し、有機層を飽和 食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残さをヘキサンから再結晶して 1-クロロ-4-[(4-ニトロフェニル)チオ]ベンゼン(12.5g)を結晶として得た。

mp. 86-87 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 7.16-7.21(2H,m), 7.40-7.50(4H,m), 8.06-8.11(2H,m).

[0442]

参考例 27

1-クロロ-4-[(4-二トロフェニル)チオ]ベンゼン(12.3g)のエタノール溶液(80ml)に酢酸(80ml)を加え、80 deg C で加熱した。

還元鉄を少しずつ加えた。

発泡が始まったら室温に温度を下げ、さらに少しずつ還元鉄を合計 7.8g 加えた。

還元鉄を全て加え、発泡がおさまったら再び 80 deg Cで3時間加熱した。

不溶物を濾去し、ろ液を濃縮した。

飽和炭酸水素ナトリウム水溶液と酢酸エチルを加え、さらに不溶物を濾去した。

ろ液を分液し、有機層を水で 2 回、飽和食塩水で 1 回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

5 times it extracted with ethylacetate, dried organic layer together with the magnesium sulfate.

Attaching on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (Only ethylacetate), 5 -chloro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine (0.12 g).

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
7.70 (1 H, d, J=5.1Hz), 9.21 (1 H, d, J=5.1Hz), 9.23 (1 H, s), 9.86 (1 H, s).

[0441]

Reference Example 26

4 -chlorobenzene thiol in 10% sodium hydroxide aqueous solution production liquid (100 ml) of (7.1 g) 10 min it agitated with room temperature including [tetorabuchiruanmoniumuburomido] (0.79 g).

1 -fluoro -4- nitrobenzene it dripped toluene solution (10 ml) of (5.2 ml) with 0 deg C, equivalent of 2 hours 30 agitated with room temperature .

separating it did including ethylacetate, and water washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, recrystallization did residue from hexane and 1 -chloro -4- it acquired [(4 -nitrophenyl) thio] benzene (12.5 g) as crystal.

mp.86-87deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
7.16 - 7.21 (2 H, m), 7.40 - 7.50 (4 H, m), 8.06 - 8.11 (2 H, m).

[0442]

Reference Example 27

1 -chloro -4- it heated to ethanol solution (80 ml) of [(4 -nitrophenyl) thio] benzene (12.3 g) with 80 deg C including acetic acid (80 ml).

reduced iron was added little by little.

When foaming started, temperature was lowered to room temperature, furthermore reduced iron total 7.8g was added little by little.

When reduced iron all was added and foaming was settled, again 3 hours it heated with 80 deg C.

insoluble matter was filtered, filtrate was concentrated.

Including saturated sodium bicarbonate * aqueous solution and ethylacetate, furthermore insoluble matter wasfiltered.

separating it did filtrate, with water one time washed organic layer with twice, saturated saline, dried with magnesium

Page 403 Paterra® InstantMT® Machine Translation (U.S. Pat. Ser. No. 6,490,548; Pat. Pending Ser. No. 10/367,296)

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)に付し、濃縮した。

残さをヘキサン-酢酸エチルから再結晶して 4-[(4-クロロフェニル)チオ]アニリン(7.77g)を結晶と して得た。

mp. 60-61 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 3.83(2H,brs), 6.64 -6.71(2H,m), 6.99-7.06(2H,m), 7.13-7.20(2H, m), 7.26-7.33(2H,m).

[0443]

参考例 28

ベンゼンチオール(9.3 ml)、テトラブチルアンモニウムブロミド(1.46g)、10%水酸化ナトリウム水溶液(180 ml)の混合物に 0 deg C で 1,4-ジクロロ-2-ニトロベンゼン(17.4g)のトルエン溶液(50 ml)を滴下し、室温で3時間撹拌した。

酢酸エチルを加え、分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮して 4-クロロ-2-ニトロ-1-(フェニルチオ)ベンゼン(24.5g)を油状物として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 6.79(1H,d,J=8.8H z), 7.29(1H,dd,J=2.6Hz,8.8Hz), 7.43-7.62(5H, m), 8.22(1H,d,J=2.6Hz).

[0444]

参考例 29

4-クロロ-2-二トロ-1-(フェニルチオ)ベンゼン(24.5 g)のエタノール溶液(150ml)に酢酸(150ml)を加え、80 deg C で加熱した。

還元鉄を少しずつ加えた。

発泡が始まったら室温に温度を下げ、さらに少しずつ還元鉄を合計 15.4g 加えた。

還元鉄を全て加え、発泡がおさまったら再び 80 deg Cに昇温し、4時間加熱した。

不溶物を濾去し、ろ液を濃縮した。

飽和炭酸水素ナトリウム水溶液と酢酸エチルを加え、さらに不溶物を濾去した。

ろ液を分液し、有機層を水で 2 回、飽和食塩水で 1 回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate=1:1), concentrated.

recrystallization doing residue from hexane -ethylacetate , 4 - it acquired [(4 -chlorophenyl) thio] aniline (7.77 g) as crystal .

mp.60-61deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
3.83 (2 H, brs), 6.64 - 6.71 (2 H, m), 6.99 - 7.06 (2 H, m),
7.13 - 7.20 (2 H, m),7.26 - 7.33 (2 H, m).

[0443]

Reference Example 28

benzenethiol (9.3 ml), [tetorabuchiruanmoniumuburomido] (1.46 g), in mixture of 10% sodium hydroxide aqueous solution production liquid (180 ml) 1 and 4 -dichloro -2-nitrobenzene itdripped toluene solution (50 ml) of (17.4 g) with 0 deg C, 3 hours agitated with the room temperature .

Including ethylacetate, separating it did.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

Concentrating, 4 -chloro -2- nitro -1- it acquired (phenylthio) benzene (24.5 g) as oil.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
6.79 (1 H, d, J=8.8Hz), 7.29 (1 H, dd, J=2.6Hz , 8.8Hz), 7.43
- 7.62 (5 H, m), 8.22 (1 H, d, J=2.6Hz).

[0444]

Reference Example 29

4 -chloro -2- nitro -1- it heated to ethanol solution (150 ml) of (phenylthio) benzene (24.5 g) with 80 deg C including acetic acid (150 ml).

reduced iron was added little by little.

When foaming started, temperature was lowered to room temperature, furthermore reduced iron total 15.4g was added little by little.

When reduced iron all was added and foaming was settled, temperature rise it did again in 80 deg C, 4 hours heated.

insoluble matter was filtered, filtrate was concentrated.

Including saturated sodium bicarbonate * aqueous solution and ethylacetate, furthermore insoluble matter wasfiltered.

separating it did filtrate, with water one time washed organic layer with twice, saturated saline, dried with magnesium sulfate.

濃縮し、残さをヘキサン-酢酸エチルから再結晶して 5-クロロ-2-(フェニルチオ)アニリン(18.4g)を結晶として得た。

mp. 65-66 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 4.35(2H,brs), 6.69 -6.78(2H,m), 7.03-7.29(5H,m), 7.37(1H,d,J=8.0 Hz).

[0445]

参考例 30

4-クロロベンゼンチオール(19.1g)のエタノール溶液(130ml)に酸化銅(I)(9.5g)を加え、16 時間加熱還流した。

固体を濾取し、エタノールで洗い乾燥した。

これをキノリン(120ml)に加え、さらに 1-ブロモ-3-ニトロベンゼン(25g)、ピリジン(36ml)を加えて 17 0 deg Cで 12 時間撹拌した。

温かいうちに、氷を加えた濃塩酸に注いだ。

酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮して 1-[(4-クロロフェニル)チオ]-3-ニトロベンゼン(26.3g)を結晶として得た。

mp. 56-58 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 7.30-7.53(6H,m), 8.00-8.06(2H,m).

[0446]

参考例 31

1-[(4-クロロフェニル)チオ]-3-ニトロベンゼン(26. 1g)のエタノール溶液(160ml)に酢酸(160ml)を加え、80 deg Cで加熱した。

還元鉄(16.5g)を少しずつ加え、80 deg Cで1時間加熱した。

不溶物を濾去し、ろ液を濃縮した。

飽和炭酸水素ナトリウム水溶液と酢酸エチルを加え、さらに不溶物を濾去した。

ろ液を分液し、有機層を水で 2 回、飽和食塩水で 1 回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(へ キサン:酢酸エチル=4:1)に付した。 It concentrated, recrystallization did residue from hexane -ethylacetate and 5 -chloro -2- it acquired (phenylthio) aniline (18.4 g) as crystal.

mp.65-66deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
4.35 (2 H, brs), 6.69 - 6.78 (2 H, m), 7.03 - 7.29 (5 H, m),
7.37 (1 H, d, J=8.0Hz).

[0445]

Reference Example 30

4 -chlorobenzene thiol 16 hour heating and refluxing it made ethanol solution (130 ml) of (19.1 g) including the copper (1) oxide (9.5 g).

It filtered solid, washed dried with ethanol and.

12 hours it agitated with 170 deg C this in addition to quinoline (120 ml), furthermore 1 -bromo -3- nitrobenzene (25 g), including pyridine (36 ml).

While being warm, you poured to concentrated hydrochloric acid which adds ice .

separating it did including ethylacetate.

You washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Concentrating, 1 - [(4 -chlorophenyl) thio] - 3 -nitrobenzene it acquired (26.3 g) as crystal.

mp.56-58deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
7.30 - 7.53 (6 H, m), 8.00 - 8.06 (2 H, m).

[0446]

Reference Example 31

1 - [(4 - chlorophenyl)] thio] - 3 - nitrobenzene it heated to ethanol solution (160 ml) of (26.1 g) with 80 deg C including acetic acid (160 ml).

It added reduced iron (16.5 g) little by little, 1 hour heated with 80 deg C.

insoluble matter was filtered, filtrate was concentrated.

Including saturated sodium bicarbonate * aqueous solution and ethylacetate, furthermore insoluble matter wasfiltered.

separating it did filtrate, with water one time washed organic layer with twice, saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate =4:1).

濃縮し、残さをヘキサン-イソプロピルエーテルから再結晶して3-[(4-クロロフェニル)チオ]アニリン(5.1g)を結晶として得た。

母液からさらに2番晶を得た(4.7g)。

mp. 61-62 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 3.67(2H,brs), 6.57 (1H,ddd,J=1.0Hz,2.6Hz,8.0Hz).6.64(1H,t,J=2.0Hz), 6.70-6.75(1H,m), 7.10(1H,t,J=8.0Hz), 7.26 (4H,s).

[0447]

参考例 32

4-[(2-二トロフェニル)チオ]フェノール(5.0g)、エタノール(85ml)、水(15ml)、還元鉄(6.7g)、塩化カルシウム(1.1g)を混ぜて3時間加熱還流した。

セライト濾過し、ろ液を濃縮した。

酢酸エチルを加えて水で1回、飽和食塩水で1 回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残さをジイソプロピルエーテルから再結晶して 4-[(2-アミノフェニル)チオ]フェノール(3.21g)を結晶として得た。

mp. 124-125 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 4.27(2H,brs), 5.02 (1H,brs), 6.65-6.78(4H,m), 7.02-7.08(2H,m), 7.15-7.23(1H,m), 7.40(1H,dd,J=1.8Hz,7.6Hz).

[0448]

参考例 33

(4-二トロフェニル)メタノール(4.7g)とトリエチルアミン(5.2ml)のテトラヒドロフラン溶液(100ml)に 0 deg C でメタンスルホニルクロリド(2.6ml)を滴下した。

0 deg C で 20 分撹拌した。

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウム で乾燥した。

濃縮し、4-二トロベンジル メタンスルホネート(7.0g)を無色結晶として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 3.07(3H,s), 5.34(2 H,s), 7.57-7.64(2H,m), 8.24-8.30(2H,m).

It concentrated, recrystallization did residue from hexane -isopropyl ether and 3 - itacquired [(4 -chlorophenyl) thio] aniline (5.1 g) as crystal .

Furthermore second crystal was acquired from mother liquor (4.7 g).

mp.61-62deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
3.67 (2 H, brs), 6.57 (1 H, ddd, J=1.0Hz, 2.6Hz, 8.0Hz).
6.64 (1 H, t, J=2.0Hz) 6.70 - 6.75 (1 H, m), 7.10 (1 H, t,
J=8.0Hz), 7.26(4 H, s).

[0447]

Reference Example 32

4 - [(2 -nitrophenyl) thio] phenol (5.0 g), ethanol (85 ml), water (15 ml), reduced iron (6.7 g), mixing calcium chloride (1.1 g), 3 hours heating and refluxing it did.

celite filtration it did, concentrated filtrate.

With water one time you washed with one time, saturated saline including the ethylacetate, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, recrystallization did residue from diisopropyl ether jpl1 and 4 - itacquired [(2 - amino phenyl) thio] phenol (3.21 g) as crystal.

mp.124-125deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
4.27 (2 H, brs), 5.02 (1 H, brs), 6.65 - 6.78 (4 H, m), 7.02 7.08 (2 H, m), 7.15 -7.23 (1 H, m), 7.40 (1 H, dd, J=1.8Hz ,
7.6Hz).

[0448]

Reference Example 33

(4 -nitrophenyl) methanol (4.7 g) with in tetrahydrofuran solution (100 ml) of triethylamine (5.2 ml) methane sulfonyl chloride (2.6 ml) wasdripped with 0 deg C.

20 minutes it agitated with 0 deg C.

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate.

You washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, 4 -nitrobenzyl methane sulfonate it acquired (7.0 g) as colorless crystal.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
3.07 (3 H, s), 5.34 (2 H, s), 7.57 - 7.64 (2 H, m), 8.24 - 8.30
(2 H, m).

[0449]

参考例 34

水素化ナトリウム(油性、60%、1.4g)をヘキサンで洗い、テトラヒドロフラン(100 ml)に懸濁させた。

0 deg C で 3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール(6.8g) を加え、室温で 30 分撹拌した。

0 deg C で 4-二トロベンジルメタンスルホネート (7.0g)を加え、室温で 4 時間撹拌した。

濃縮し、酢酸エチルを加えて水で 3 回、飽和食塩水で 1 回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、エタノール(85ml)、水(15ml)、還元鉄(10g)、塩化カルシウム(1.7g)を加えて2時間加熱還流した。

セライト濾過し、ろ液を濃縮した。

酢酸エチルを加えて水で3回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残さをジエチルエーテルで洗って4-[(3,5 -ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]アニリン(1.86g)を結晶として得た。

mp. 129-131 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 3.60(2H,brs), 5.27 (2H,s), 6.59(2H,d,J=8.8Hz), 6.63(1H,s), 6.92(2 H,d,J=8.8Hz), 7.30-7.45(8H,m), 7.87(2H,dd,J=1.2Hz,8.2Hz).

[0450]

参考例 35

析出した結晶を濾取して N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-8-[2-オキソ-2-(1-ピペラジニル)エチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン三塩酸塩(3.93g)を無色結晶として得た。

mp. 156-158 deg C

元素分析値 C₂₆H₂₉N₆O₂Cl・3HCl・3H₂O として

[0449]

Reference Example 34

You washed sodium hydride (oily, 60%, 1.4g) with hexane, suspension did in the tetrahydrofuran (100 ml).

With 0 deg C 30 minutes it agitated with room temperature 3 and 5 -biphenyl -1H-pyrazole including (6.8 g).

With 0 deg C 4 hours it agitated with room temperature 4 -nitrobenzyl methane sulfonate including the (7.0 g).

It concentrated, with water one time it washed with thrice, saturated saline including ethylacetate, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, 2 hours heating and refluxing it did ethanol (85 ml), water (15 ml), reduced iron (10 g), including calcium chloride (1.7 g).

celite filtration it did, concentrated filtrate.

With water one time you washed with thrice, saturated saline including the ethylacetate, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, washed residue with diethyl ether and 4 - it acquired[(3 and 5 -biphenyl -1H-pyrazole -1- yl) methyl] aniline (1.86 g) as crystal.

mp.129-131deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
3.60 (2 H, brs), 5.27 (2 H, s), 6.59 (2 H, d, J=8.8Hz), 6.63 (1
H, s), 6.92 (2 H, d, J=8.8Hz), 7.30 - 7.45(8 H, m), 7.87 (2 H,
dd, J=1.2Hz , 8.2Hz).

[0450]

Reference Example 35

t-butyl 4- [(5 - (3 - (3 - chlorophenoxy)) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) acetyl] - 1 -piperazine carboxylate it melted (4.13 g) in ethylacetate (20 ml), dripped 4 Nhydrochloric acid (ethylacetate solution, 20ml), 1 hour agitated with room temperature .

Filtering crystal which it precipitated, N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 -oxo -2- (1 -piperazinyl) ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine trihydrochloride (3.93 g) as colorless crystal.

mp.156-158deg C

elemental analysis values

C₂₆H₂₉N₆O₂Cl*3HCl*3H₂O doing

Calcd. C,47.57; H,5.83; N,12.80; Cl,21.60.

Found C,47.58; H,5.94; N,13.10; Cl,21.62.

¹H-NMR(DMSO-d₆,300MHz) δ1.80-1.96(1H, m), 2.04-2.16(1H,m), 2.52(3H,s), 2.96-3.24(5 H,m), 3.52-3.82(6H,m), 4.76(2H,brs), 6.30(1H, dd,J=1.8Hz,7.8Hz), 6.48(1H,t,J=2.1Hz), 6.61(1 H,d,J=9.9Hz), 6.95-6.98(1H,m), 7.04(1H,t,J=2.1 Hz), 7.15-7.20(2H,m), 7.41(1H,t,J=8.1Hz), 8.0 3(1H,s), 9.62(1H,brs).

[0451]

参考例 36

2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6 H)-オン(1.0g)のメタノール溶液(20ml)に水素化ホウ素ナトリウム(0.35g)を加え、室温で 30 分撹拌した。

濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(塩 基性、酢酸エチルのみから酢酸エチル:エタノー ル=10:1)に付した。

濃縮し、残渣をイソプロピルエーテルで洗って 2-メチルー5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オール(0.86g)を無色結晶として得た。

mp. 159-160 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.78-1.89(1H,m), 2.01-2.09(1H,m), 2.44(3H,s), 3.38-3.46(1H,m), 3.56-3.64(1H,m), 4.78(1H,t,J=3.6Hz), 5.75(1 H,brs), 7.96(1H,s).

[0452]

参考例 37

2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オール(0.80g)のトルエン溶液(20ml)にジフェニルホスホリルアジド(1.24ml)と 1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデセン(0.86ml)を加え、室温で1時間撹拌した。

水を加えて 5 分間撹拌した後、酢酸エチルを加えて分液した。

水層に食塩を加えて飽和とし、さらに酢酸エチルで2回抽出した。

有機層を合わせ、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチルのみ)に付し、濃縮し、残渣を酢酸エチルーへキサンから再結晶して 5-アジド-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン(0.37g)を無色結晶として得た。

Calcd.C, 47.57;H, 5.83;N, 12.80;Cl, 21.60.

FoundC, 47.58;H, 5.94;N, 13.10;Cl, 21.62.

¹H-nmr (DMSO -d₆, 300MHz);de
1.80 - 1.96 (1 H, m), 2.04 - 2.16 (1 H, m), 2.52 (3 H, s),
2.96 - 3.24 (5 H, m),3.52 - 3.82 (6 H, m), 4.76 (2 H, brs),
6.30 (1 H, dd, J=1.8Hz, 7.8Hz), 6.48 (1 H, t, J=2.1Hz), 6.61
(1 H, d, J=9.9Hz), 6.95 - 6.98 (1 H, m),7.04 (1 H, t,
J=2.1Hz), 7.15 - 7.20 (2 H, m), 7.41 (1 H, t, J=8.1Hz), 8.03
(1 H, s), 9.62 (1 H, brs).

[0451]

Reference Example 36

2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on in methanol solution (20 ml) of (1.0 g) 30 minutesit agitated with room temperature including sodium borohydride * (0.35 g).

It concentrated, residue attached on [shirikagerukuromatogurafii] (From only basic, ethylacetate ethylacetate:ethanol=10:1).

It concentrated, washed residue with isopropyl ether and 2 - [mechiruu] 5, 6, 7and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-ol (0.86 g) as colorless crystal.

mp.159-160deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.78 - 1.89 (1 H, m), 2.01 - 2.09 (1 H, m), 2.44 (3 H, s),
3.38 - 3.46 (1 H, m),3.56 - 3.64 (1 H, m), 4.78 (1 H, t,
J=3.6Hz), 5.75 (1 H, brs), 7.96 (1 H, s).

[0452]

Reference Example 37

2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido in toluene solution (20 ml) of [2 and 3 -d] pyrimidine -5-ol (0.80 g) 1 hour it agitated with room temperature diphenyl phosphoryl azide azido (1.24 ml) with 1 and 8 -diazabicyclo [5.4.0] - 7 -undecene including the (0.86 ml).

Including water separating it did 5 min after agitating, including ethylacetate.

It made saturated in water layer including salt, furthermore the twice extracted with ethylacetate.

It adjusted organic layer, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (Only basic , ethylacetate), concentrated, recrystallization did residue from ethylacetate -hexane and 5 -azido -2- methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine (0.37 g) as colorless crystal .

母液をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルのみから酢酸エチル:エタノール=5:1)に付し、濃縮し、残渣をイソプロピルエーテルで洗ってさらに 5-アジド-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン(0.12g)を無色結晶として得た。

mp. 122-123 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.86-1.97(1H,m), 2.00-2.08(1H,m), 2.49(3H,s), 3.42-3.58(2H,m), 4.12(1H,t,J=3.6Hz), 5.81(1H,brs), 8.06(1H,s).

[0453]

参考例 38

水素化リチウムアルミニウム(0.24g)のテトラヒドロフラン(10ml)懸濁液に 0 deg C で 5-アジド-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン(0.40g)を加え、0 deg C で 1 時間撹拌した。

0 deg C で 1N 水酸化ナトリウム水溶液を発泡がおさまるまで加え、5 分間撹拌した。

セライトを通じてろ過した。

一方、セライト上の残渣はメタノールで洗い、洗液を濃縮し、酢酸エチルに溶解し、先のろ液と混ぜ、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチルのみから酢酸エチル:エタノール=5:1)に付し、濃縮して 2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(0.14g)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.6-2.0(2H,m), 2. 45(3H,s); -3:4-3.5(1H,m), 3.5-3.6(1H,m), 4.02(1 H,brs), 5.89(1H,brs), 8.07(1H,s).

[0454]

参考例 39

エチル (2-3) (2-3) (2-3) (3-4] ピリミジン-8(5H)-イル) アセテート(0.50g) のエタノール溶液(10ml) に水素化ホウ素ナトリウム(0.11g) を加え、室温で2時間撹拌した。

濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(塩 基性、酢酸エチル:エタノール=10:1)に付した。

濃縮し、エチル (5-ヒドロキシ-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)アセテート(0.49g)を油状物として得た。

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From only ethylacetate ethylacetate :ethanol =5:1), concentrated mother liquor , washed residue with isopropyl ether and furthermore 5 -azido -2- methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine (0.12 g) as colorless crystal .

mp.122-123deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.86 - 1.97 (1 H, m), 2.00 - 2.08 (1 H, m), 2.49 (3 H, s),
3.42 - 3.58 (2 H, m),4.12 (1 H, t, J=3.6Hz), 5.81 (1 H, brs),
8.06 (1 H, s).

[0453]

Reference Example 38

In tetrahydrofuran (10 ml) suspension of lithium aluminum hydride Niu * (0.24 g) with 0 deg C 1 hour itagitated with 0 deg C 5 -azido -2- methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido including [2 and 3 -d] pyrimidine (0.40 g).

Until foaming is settled, it added 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid with 0 deg C, 5 min agitated.

It filtered via celite.

On one hand, you washed residue on celite with methanol, concentrated washing liquid, melted in ethylacetate, mixed with filtrate ahead, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From only basic , ethylacetate ethylacetate :ethanol =5:1), concentrated and 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (0.14 g) as amorphous .

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de 1.6
- 2.0 (2 H, m), 2.45 (3 H, s), 3.4 - 3.5 (1 H, m), 3.5 - 3.6 (1 H, m), 4.02(1 H, brs), 5.89 (1 H, brs), 8.07 (1 H, s).

[0454]

Reference Example 39

In ethanol solution (10 ml) of ethyl (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) acetate (0.50 g) 2 hours it agitated with the room temperature including sodium borohydride * (0.11 g).

It concentrated, residue attached on [shirikagerukuromatogurafii] (basic, ethylacetate:ethanol =10:1).

It concentrated, it acquired ethyl (5 -hydroxy -2- methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) acetate (0.49 g) as oil.

Page 409 Paterra® InstantMT® Machine Translation (U.S. Pat. Ser. No. 6,490,548; Pat. Pending Ser. No. 10/367,296)

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.28(3H,t,J=7.2H z), 1.87-1.98(1H,m), 2.00-2.07(1H,m), 2.41(3 H,s), 3.29-3.36(1H,m), 3.66-3.75(1H,m), 4.20 (2H,q,J=7.2Hz), 4.38(2H,s), 4.71-4.73(1H,m), 7.88(1H,s).

[0455]

参考例 40

エチル (5-ヒドロキシ-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド [2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)アセテート(0.49g) のトルエン溶液(10ml)にジフェニルホスホリルア ジド(0.50ml)と 1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデセン(0.34ml)を加え、室温で 12 時間撹拌した。

水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルのみ)に付し、濃縮し、残渣をイソプロピルエーテルで洗ってエチル (5-アジド-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)アセテート<math>(0.30g)を無色結晶として得た。

mp. 104-105 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.28(3H,t,J=7.4H z), 2.00-2.78(2H,m), 2.47(3H,s), 3.29-3.40(1H, m), 3.61-3.74(1H,m), 4.21(2H,q,J=7.4Hz), 4.34 (1H,d,J=17.2Hz), 4.45(1H,d,J=17.2Hz), 4.61(1 H,t,J=4.0Hz), 8.04(1H,s).

[0456]

参考例 41

4-ヒドロキシ-2-メチルピリミジン-5-カルボン酸エチル(1.8g)、トリエチルアミン(4.2ml)を DMF(25ml)に溶かし、氷冷下、塩化トシル(1.9g)を加え、室温で1時間撹拌した。

4-(プロピルアミノ)酪酸 t-ブチル(2.0g)の DMF(20 ml)溶液を加え、室温で 3 時間撹拌した。

溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、N-(5-エトキシカルボニル-2-メチルピリミジン-4-イル)-4-(プロピルアミノ)酪酸 t-ブチル(1.1g)を淡褐

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.28 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.87 - 1.98 (1 H, m), 2.00 - 2.07 (1 H, m), 2.41 (3 H, s), 3.29 -3.36 (1 H, m), 3.66 - 3.75 (1 H, m),
4.20 (2 H, q, J=7.2Hz), 4.38 (2 H, s), 4.71 - 4.73 (1 H, m),
7.88 (1 H, s).

[0455]

Reference Example 40

In toluene solution (10 ml) of ethyl (5 -hydroxy -2- methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) acetate (0.49 g) 12 hours it agitated with the room temperature diphenyl phosphoryl azide azido (0.50 ml) with 1 and 8 -diazabicyclo [5.4 . 0] - 7 -undecene including (0.34 ml).

separating it did including water and ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (Only ethylacetate), concentrated, washed residue with the isopropyl ether and it acquired ethyl (5 -azido -2- methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) acetate (0.30 g) as colorless crystal .

mp.104-105deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.28 (3 H, t, J=7.4Hz), 2.00 - 2.78 (2 H, m), 2.47 (3 H, s),
3.29 - 3.40 (1 H, m), 3.61 -3.74 (1 H, m), 4.21 (2 H, q,
J=7.4Hz), 4.34 (1 H, d, J=17.2Hz), 4.45 (1 H, d, J=17.2Hz),
4.61 (1 H, t, J=4.0Hz), 8.04 (1 H, s).

[0456]

Reference Example 41

- 4-hydroxy -2- methyl pyrimidine -5-carboxylic acid ethyl (1.8 g), it melted triethylamine (4.2 ml) in DMF (25 ml), 1 hour itagitated with room temperature including under ice cooling, tosyl chloride (1.9 g).
- 4 Including DMF (20 ml) solution of (propyl amino) butanoic acid t-butyl (2.0 g), 3 hours itagitated with room temperature .

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including water.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

It refined residue making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), N- (5 -ethoxy carbonyl -2-methyl pyrimidine -4- yl) - 4 - itacquired (propyl amino)

色オイルとして得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.85 (3H, t, J = 7.5 Hz), 1.37 (3H, t, J = 7.1Hz), 1.44 (9 H, s), 1.56-1.67 (2H, m), 1.85-1.93 (2H, m), 2.23 (2H, t, J= 7.4 Hz), 2.50 (3H, s), 3.35 (2H, t, J = 7.5 Hz), 3.54 (2H, t, J = 7.1Hz), 4.32 (2H, q, J = 7.1 Hz), 8.48 (1H, s).

[0457]

参考例 42

N-(5-エトキシカルボニル-2-メチルピリミジン-4-イル)-4-(プロピルアミノ)酪酸 t-ブチル(1.1g)をエタノール(25ml)に溶かし、カリウム t-ブトキシド(0.1g)を加え、50 deg C、2 時間加熱した。

溶媒を留去し、1N クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣に 6N 塩酸(10ml)を加え、100 deg C、1 時間加熱した。

炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、2-メチル-9-プロピル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.3g)を無色オイルとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 0.99 (3H, t, J = 7.5 Hz), 1.64-1.74 (2H, m), 2.30-2.38 (2 H, m), 2.54 (3H, s), 2.74 (2H, t, J = 7.5 Hz), 3.39 (2H, t, J= 6.5 Hz), 3.73-3.78 (2H, m), 8.58 (1H, s).

[0458]

参考例 43

2-エチル-4-ヒドロキシピリミジン-5-カルボン酸エチル(20g)、トリエチルアミン(28ml)を DMF(80ml) に溶かし、氷冷下、塩化トシル(20g)を加え、室温で3時間撹拌した。

1-エチル-2-ピロリドン(15g)を 4N 水酸化ナトリウム水溶液(75ml)に加え、8 時間、 還流した。

butanoic acid t-butyl (1.1 g) as light brown oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
0.85 (3 H, t, J=7.5Hz), 1.37 (3 H, t, J=7.1Hz), 1.44 (9 H, s),
1.56 - 1.67 (2 H, m), 1.85 - 1.93(2 H, m), 2.23 (2 H, t,
J=7.4Hz), 2.50 (3 H, s), 3.35 (2 H, t, J=7.5Hz), 3.54 (2 H, t,
J=7.1Hz), 4.32 (2 H, q, J=7.1Hz), 8.48 (1 H, s).

[0457]

Reference Example 42

N- (5 -ethoxy carbonyl -2- methyl pyrimidine -4- yl) - 4 - it melted (propyl amino) butanoic acid t-butyl (1.1 g) in ethanol (25 ml), 50 deg C, 2 hours it heated including potassium t-butoxide (0.1 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including 1 Neitric acid aqueous solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

100 deg C, 1 hour it heated to residue including 6 Nhydrochloric acid (10 ml).

Including sodium bicarbonate water solution, it extracted with ethylacetate.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

It refined residue making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane), 2-methyl-9-propyl-6, 7, 8, 9-tetrahydro-5H-it acquired the[pirimido] [4 and 5-b] azepine-5-on (0.3 g) as colorless oyl.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
0.99 (3 H, t, J=7.5Hz), 1.64 - 1.74 (2 H, m), 2.30 - 2.38 (2 H,
m), 2.54 (3 H, s), 2.74(2 H, t, J=7.5Hz), 3.39 (2 H, t,
J=6.5Hz), 3.73 - 3.78 (2 H, m), 8.58 (1 H, s).

[0458]

Reference Example 43

2 -ethyl -4- hydroxypyrimidine -5-carboxylic acid ethyl (20 g), it melted triethylamine (28 ml) in DMF (80 ml), 3 hours itagitated with room temperature including under ice cooling, tosyl chloride (20 g).

1 -ethyl -2- pyrrolidone (15 g) in addition to 4 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (75 ml), 8 -hour, reflux it did.

溶媒を留去、残渣を DMF(100ml)に懸濁し、先の反応液中に氷冷下加えた。

室温、3時間撹拌後、溶媒を留去した。

水を加え、酢酸エチルで洗浄後、IN クエン酸水 溶液を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣を DMF(250ml)に溶かし、炭酸カリウム(28g)、ヨウ化エチル(11ml)を加え、室温で一晩撹拌した。

溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去し、N-(5-エトキシカルボニル-2-エチルピリミジン-4-イル)-4-(エチルアミノ)酪酸エチル(21g)を淡褐色オイルとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.14-1.47 (12 H, m), 1.63-2.05 (2H, m), 2.33 (2H, t, J = 7.5 Hz), 2.78 (2H, q, J = 7.6 Hz), 3.45 (2H, q, J = 7.0 Hz), 3.57 (2H, t, J = 7.5 Hz), 4.09-4.17 (2H, m), 4.33 (2H, q, J = 7.2 Hz), 8.51 (1H, s).

[0459]

参考例 44

N-(5-エトキシカルボニル-2-エチルピリミジン-4-イル)-4-(エチルアミノ)酪酸エチル(21g)を DMF (200ml)に溶かし、カリウム t-ブトキシド(8.5g)を 加え、80 deg C、2 時間加熱した。

溶媒を留去し、IN 塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、淡褐色オイル(12g)を得た。

オイル(2g)に 6N 塩酸(10ml)を加え、100 deg C、1 時間加熱した。

炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチル

It removed solvent, suspension did residue in DMF (100 ml), under ice cooling added in reaction mixture ahead.

After room temperature, 3 hours agitating, solvent was removed.

Including water, after washing, it neutralized with ethylacetate making use of 1 Ncitric acid aqueous solution, extracted with ethylacetate.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

It melted residue in DMF (250 ml), overnight it agitated with the room temperature potassium carbonate (28 g), including ethyl iodide (11 ml).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including water.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

It removed solvent, N- (5 -ethoxy carbonyl -2- ethyl pyrimidine -4- yl) - 4 - it acquired (ethylamino) ethyl butyrate (21 g) as light brown oyl.

¹H-nmr (300 MHz , CDCl₃);de
1.14 - 1.47 (12 H, m), 1.63 - 2.05 (2 H, m), 2.33 (2 H, t,
J=7.5Hz), 2.78 (2 H, q, J=7.6Hz), 3.45(2 H, q, J=7.0Hz),
3.57 (2 H, t, J=7.5Hz), 4.09 - 4.17 (2 H, m), 4.33 (2 H, q,
J=7.2Hz), 8.51 (1 H, s).

[0459]

Reference Example 44

N- (5-ethoxy carbonyl -2- ethyl pyrimidine -4- yl) - 4 - it melted (ethylamino) ethyl butyrate (21 g) in DMF (200 ml), 80 deg C, 2 hours it heated including potassium t-butoxide (8.5 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including 1 Nhydrochloric acid.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane), light brown oyl (12 g) wasacquired.

100 deg C, 1 hour it heated to oyl (2 g) including 6 Nhydrochloric acid (10 ml).

Including sodium bicarbonate water solution, it extracted

で抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去し、2,9-ジエチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(1.4g)を淡黄色オイルとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.24-1.34 (6H, m), 2.29-2.38 (2H, m), 2.72-2.85 (4H, m), 3.38 (2H, t, J = 6.3 Hz), 3.86 (2H, q, J = 7.2 Hz), 8.61 (1H,s).

[0460]

参考例 45

2-エチル-4-ヒドロキシ-ピリミジン-5-カルボン酸 エチル(5.1g)、トリエチルアミン(9ml)をDMF(80m I)に溶かし、氷冷下、塩化トシル(5.2g)を加え、 室温で3時間撹拌した。

4-(シクロプロピルアミノ)酪酸 t-ブチル(5.4g)の T HF(30ml)溶液、炭酸カリウム(9g)を加え、室温で一晩撹拌した。

溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出し た。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣を DMF(75ml)に溶かし、カリウム t-ブトキシド(3.5g)を加え、80 deg C、2 時間加熱した。

溶媒を留去し、IN クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、淡黄色オイル(4.6g)を得た。

オイル(2.3g)に 6N 塩酸(10ml)を加え、100 deg C、1 時間加熱した。

炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去し、9-シクロプロピル-2-エチル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(1.4g)を褐色オイルとして得た。

with ethylacetate.

After washing, it dried organic layer with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, removed solvent, 2 and 9 -diethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- it acquired [pirimido][4 and 5 -b] azepine -5-on (1.4 g) as pale yellow oyl.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.24 - 1.34 (6 H, m), 2.29 - 2.38 (2 H, m), 2.72 - 2.85 (4 H,
m), 3.38 (2 H, t, J=6.3Hz),3.86 (2 H, q, J=7.2Hz), 8.61 (1 H,
s).

[0460]

Reference Example 45

2 -ethyl -4- hydroxy -pyrimidine -5-carboxylic acid ethyl (5.1 g), it melted triethylamine (9 ml) in DMF (80 ml), 3 hours itagitated with room temperature including under ice cooling, tosyl chloride (5.2 g).

4 - Including THF (30 ml) solution, potassium carbonate (9 g) of (cyclopropyl amino) butanoic acid t-butyl (5.4 g), overnight itagitated with room temperature.

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including water.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

It melted residue in DMF (75 ml), 80 deg C, 2 hours it heated including the potassium t-butoxide (3.5 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including 1 Ncitric acid aqueous solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane), pale yellow oyl (4.6 g) wasacquired.

100 deg C, 1 hour it heated to oyl (2.3 g) including 6 Nhydrochloric acid (10 ml).

Including sodium bicarbonate water solution, it extracted with ethylacetate.

After washing, it dried organic layer with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, removed solvent, 9-cyclopropyl -2- ethyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- it acquired [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (1.4 g) as brown oyl.

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.73-0.79 (2H, m), 0.92-1.01 (2H, m), 1.34 (3H, t, J = 7.5 Hz), 2.15-2.29 (2H, m), 2.67 (2H, t, J = 7.3 Hz), 2.82-3.00(3H, m), 3.50 (2H, t, J = 6.6 Hz), 8.66 (1H, s).

[0461]

参考例 46

20%ナトリウムエトキシドエタノール溶液(490ml)、エタノール(200ml)中に、氷冷下、エトキシアミジン塩酸塩(85g)を加えた。

ついで、エトキシメチレンマロン酸ジエチル(147g)を滴下した。

室温で1時間撹拌後、6時間還流した。

溶媒を留去し、析出した結晶をろ取、ジエチルエ ーテルで洗った。

得られた結晶を水に懸濁し、酢酸を用いて中和 した。

結晶をろ取、水洗し、2-エトキシ-4-ヒドロキシピリミジン-5-カルボン酸エチル(142g)を無色結晶として得た。

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d₆) δ 1.24 (3H, t, J = 7.1 Hz), 1.30 (3H, t, J = 7.1 Hz), 4.1 9 (2H, q, J = 7.1 Hz), 4.42 (2H, q, J = 7.1 Hz), 8.40 (1H, s).

[0462]

参考例 47

2-エトキシ-4-ヒドロキシピリミジン-5-カルボン酸エチル(3.2g)、トリエチルアミン(5.2ml)をDMF(50ml)に溶かし、氷冷下、塩化トシル(3.0g)を加え、室温で2時間撹拌した。

4-(シクロプロピルアミノ)酪酸 t-ブチル(3.0g)の T HF(15ml)溶液、炭酸カリウム(6.2g)を加え、室温で一晩撹拌した。

溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣を DMF(50ml)に溶かし、カリウム t-ブトキシ ド(2.0g)を加え、80 deg C、2 時間加熱した。

溶媒を留去し、IN クエン酸水溶液を加え、酢酸 エチルで抽出した。 ¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
0.73 - 0.79 (2 H, m), 0.92 - 1.01 (2 H, m), 1.34 (3 H, t,
J=7.5Hz), 2.15 - 2.29 (2 H, m),2.67 (2 H, t, J=7.3Hz), 2.82 3.00 (3 H, m), 3.50 (2 H, t, J=6.6Hz), 8.66 (1 H, s).

[0461]

Reference Example 46

20% sodium ethoxide ethanol solution (490 ml), in ethanol (200 ml), under ice cooling, ethoxy amidine acetate (85 g) was added.

Next, [etokishimechirenmaron] acid diethyl (147 g) was dripped.

1 hour agitation later, 6 hours reflux it did with room temperature.

It removed solvent, it filtered crystal which was precipitated, washed with diethyl ether.

Suspension it did crystal which it acquires in water, itneutralized making use of acetic acid.

It filtered crystal, water wash did, 2 -ethoxy -4-hydroxypyrimidine -5-carboxylic acid ethyl it acquired (142 g) as colorless crystal.

¹H-nmr (300 MHz, DMSO
-d₆);de 1.24 (3 H, t, J=7.1Hz), 1.30 (3 H, t,
J=7.1Hz), 4.19 (2 H, q, J=7.1Hz), 4.42 (2 H, q, J=7.1Hz),
8.40 (1 H, s).

[0462]

Reference Example 47

2 -ethoxy -4- hydroxypyrimidine -5-carboxylic acid ethyl (3.2 g), it melted triethylamine (5.2 ml) in DMF (50 ml), 2 hours itagitated with room temperature including under ice cooling, tosyl chloride (3.0 g).

4 - Including THF (15 ml) solution , potassium carbonate (6.2 g) of (cyclopropyl amino) butanoic acid t-butyl (3.0 g), overnight itagitated with room temperature .

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including water.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

It melted residue in DMF (50 ml), 80 deg C, 2 hours it heated including the potassium t-butoxide (2.0 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including 1 Ncitric acid aqueous solution.

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、黄色オイル(3.7g)を得た。

オイル(1.6g)に 3N 塩酸(100ml)を加え、80 deg C、40 分間加熱した。

氷冷下、炭酸カリウムを加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去し、9-シクロプロピル-2-エトキシ-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.9g)を淡黄色結晶として得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 0.73-0.78 (2H, m), 0.93-0.99 (2H, m), 1.43 (3H, t, J = 7.1 Hz), 2.14-2.23 (2H, m), 2.64 (2H, t, J = 7.5 Hz), 2.94-2.98(1H, m), 3.52 (2H, t, J = 6.6 Hz), 4.46 (2H, q, J = 7.1 Hz), 8.61 (1H, s).

[0463]

参考例 48

トリフルオロアセトアミジン(25g)、エトキシメチレンマロン酸ジエチル(48g)のエタノール(200ml)溶液に20%ナトリウムエトキシドエタノール溶液(76ml)を滴下し、6時間還流した。

溶媒を留去し、IN 塩酸を用いて中和後、酢酸エ チルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、4-ヒドロキシピリミジン-2-トリフルオロメチル-5-カルボン酸エチル(16g)を無色結晶として得た。

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.49(3H,t,J=7.2Hz), 4.56(2H,q,J=7.2Hz), 9.17(1H,s), 11.95(1H,br).

[0464]

参考例 49

4-ヒドロキシ-2-トリフルオロメチルピリミジン-5-カ ルボン酸エチル(16g)をジクロロメタン(130ml)に organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane), yellow oyl (3.7 g) wasacquired.

80 deg C, 40 min it heated to oyl (1.6 g) including 3 Nhydrochloric acid (100 ml).

Including under ice cooling, potassium carbonate, it extracted with ethylacetate.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

It removed solvent, 9 -cyclopropyl -2- ethoxy -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- it acquired [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.9 g) as the pale yellow crystal.

¹H-nmr (300 MHz , CDCl₃);de
0.73 - 0.78 (2 H, m), 0.93 - 0.99 (2 H, m), 1.43 (3 H, t,
J=7.1Hz), 2.14 - 2.23 (2 H, m),2.64 (2 H, t, J=7.5Hz), 2.94 2.98 (1 H, m), 3.52 (2 H, t, J=6.6Hz), 4.46 (2 H, q,
J=7.1Hz), 8.61 (1 H, s).

[0463]

Reference Example 48

trifluoro acetamidine (25 g), it dripped 20% sodium ethoxide ethanol solution (76 ml) to ethanol (200 ml) solution of [etokishimechirenmaron] acid diethyl (48 g), 6 hours reflux did.

It removed after neutralizing, it extracted solvent, with ethylacetate making use of 1 Nhydrochloric acid.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

It refined residue making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), 4 -hydroxypyrimidine -2-trifluoromethyl -5-carboxylic acid ethyl it acquired the(16 g) as colorless crystal .

¹H-nmr (300 MHz , CDCl₃);de
1.49 (3 H, t, J=7.2Hz), 4.56 (2 H, q, J=7.2Hz), 9.17 (1 H, s),
11.95 (1 H, br).

[0464]

Reference Example 49

4 -hydroxy -2- trifluoromethyl pyrimidine -5-carboxylic acid ethyl it melted (16 g) in dichloromethane (130 ml), overnight

Page 415 Paterra® InstantMT® Machine Translation (U.S. Pat. Ser. No. 6,490,548; Pat. Pending Ser. No. 10/367,296)

溶かし、氷冷下、塩化オキサリル(18ml)、DMF (触媒量)を加え、室温で一晩撹拌した。

溶媒を留去後、残渣をジクロロメタンに溶かし、 水洗、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥し た。

溶媒を留去し、4-クロロ-2-トリフルオロメチルピリミジン-5-カルボン酸エチル(18g)を淡赤色オイルとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.45 (3H, t, J = 7.2 Hz), 4.51 (2H, q, J = 7.2Hz), 9.25 (1 H, d, J = 0.6 Hz).

[0465]

参考例 50

4-アミノメチル-1-t-ブトキシカルボニルピペリジン (18g)、トリエチルアミン(12ml)をエタノール(100ml)に溶かし、アクリル酸エチル(9.2ml)を加えた。

室温で 5.5 時間撹拌し、溶媒を留去した。

水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去し、3-アミノ-N-(1-t-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イルメチル)プロピオン酸エチル(24g)を淡黄色オイルとして得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.05-1.20 (2H, m), 1.26 (2H, t, J = 7.2 Hz),1.45 (9H, s), 1.46-1.72 (3H, m), 2.47-2.53 (4H, m), 2.53-2. 74 (2H, m), 2.86 (2H, t, J = 6.5 Hz), 4.06-4.16 (2H, m), 4.14 (2H, q, J = 7.2 Hz).

[0466]

参考例 51

4-ヒドロキシ-2-メチルピリミジン-5-カルボン酸エ チル(8g)、トリエチルアミン(12ml)を DMF(125ml) に溶かし、氷冷下、塩化トシル(8.8g)を加えた。

室温で 1 時間撹拌後、炭酸カリウム(15g)、3-アミノ-N-(1-t-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イルメチル)プロピオン酸エチル(13.8g)の DMF(25ml)溶液を加え、室温で1時間撹拌した。

溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。 it agitated with room temperature under ice cooling, oxalyl chloride (18 ml), including DMF (catalyst amount).

solvent after removing, it melted residue in dichloromethane, it driedmaking use of water wash, anhydrous magnesium sulfate.

It removed solvent, 4 -chloro -2- trifluoromethyl pyrimidine -5-carboxylic acid ethyl it acquired (18 g) as light red color oyl.

¹H-nmr (300 MHz , CDCl₃);de
1.45 (3 H, t, J=7.2Hz), 4.51 (2 H, q, J=7.2Hz), 9.25 (1 H, d,
J=0.6Hz).

[0465]

Reference Example 50

4 -aminomethyl -1- t-butoxycarbonyl jp11 piperidine (18 g), triethylamine (12 ml) was melted in ethanol (100 ml), ethyl acrylate (9.2 ml) wasadded.

5.5 hours it agitated with room temperature, removed solvent.

Including water, it extracted with ethylacetate.

After washing, it dried organic layer with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, removed solvent, 3 -amino -N- it acquired (1 -t-butoxycarbonyl jp11 piperidine -4- yl methyl) ethyl propionate (24 g) as pale yellow oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.05 - 1.20 (2 H, m), 1.26 (2 H, t, J=7.2Hz), 1.45 (9 H, s),
1.46 - 1.72 (3 H, m), 2.47 -2.53 (4 H, m), 2.53 - 2.74 (2 H,
m), 2.86 (2 H, t, J=6.5Hz), 4.06 - 4.16 (2 H, m), 4.14 (2 H,
q, J=7.2Hz).

[0466]

Reference Example 51

4 -hydroxy -2- methyl pyrimidine -5-carboxylic acid ethyl (8 g), triethylamine (12 ml) was melted in DMF (125 ml), under ice cooling , tosyl chloride (8.8 g) wasadded.

With room temperature 1 hour it agitated with room temperature 1 hour agitation later, potassium carbonate (15 g), 3 -amino -N- including DMF (25 ml) solution of (1 -t-butoxycarbonyl jp11 piperidine -4- yl methyl) ethyl propionate (13.8 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including water.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、黄色オイル(16.5g)を得た。

エタノール(200ml)に溶かし、水素化ナトリウム(60%、1.45g)を氷冷下、加え、1時間還流した。

溶媒を留去し、IN クエン酸水溶液を加え、酢酸エチル-THFで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去し、黄色 結晶(11.9g)を得た。

結晶(3g)に6N塩酸(10ml)を加え、100 deg C、40分間加熱し、溶媒を留去した。

残渣をエタノール(200ml)に溶かし、トリエチルアミン(30ml)、二炭酸ジ-t-ブチル(1.8g)を加え、室温で一晩撹拌した。

溶媒を留去し、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、8-(N-t-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イルメチル)-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(1.4g)を黄色結晶として得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.15-1.35 (2H, m), 1.47 (9H, s), 1.62-1.69 (2H, m), 1.88-2. 04 (1H, m), 2.54 (3H, s), 2.66-2.78 (4H, m), 3.58-3.65 (4H,m), 4.11-4.14 (2H, m), 8.70 (1H, s).

[0467]

参考例 52

4-アミノ-1-エトキシカルボニルピペリジン(8.6g)をエタノール(50ml)に溶かし、アクリル酸エチル(5.5ml)を滴下し、室温で一晩撹拌した。

溶媒を留去し、3-アミノ-N-(1-エトキシカルボニルピペリジン-4-イル)プロピオン酸エチル(13g)を 黄色オイルとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCI₃) δ 1.20-1.33 (8H, m), 1.83-1.87 (2H, m), 2.50 (2H, t, J = 6.5 Hz), 2.60-2.67 (1H, m), 2.82-2.88 (2H, m), 2.91 (2H, t, J = 6.5 Hz), 4.08-4.18 (6H, m).

[0468]

residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane), yellow oyl (16.5 g) wasacquired.

It melted in ethanol (200 ml), under ice cooling, added sodium hydride (60% and 1.45 g), 1 hour reflux did.

It removed solvent, it extracted with ethylacetate -THF including 1 Ncitric acid aqueous solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed, yellow crystal (11.9 g) was acquired.

100 deg C, 40min it heated to crystal (3 g) including 6 Nhydrochloric acid (10 ml), removed the solvent.

It melted residue in ethanol (200 ml), overnight it agitated with the room temperature triethylamine (30 ml), including carbon dioxide di-t-butyl (1.8 g).

It removed solvent, extracted with ethylacetate.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

It refined residue making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), 8 - (N- t-butoxycarbonyl jp11 piperidine -4- yl methyl) - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido itacquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (1.4 g) as yellow crystal .

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.15 - 1.35 (2 H, m), 1.47 (9 H, s), 1.62 - 1.69 (2 H, m),
1.88 - 2.04 (1 H, m),2.54 (3 H, s), 2.66 - 2.78 (4 H, m), 3.58
- 3.65 (4 H, m), 4.11 - 4.14 (2 H, m), 8.70 (1 H, s).

[0467]

Reference Example 52

4 -amino -1- ethoxy carbonyl piperidine it melted (8.6 g) in ethanol (50 ml), dripped ethyl acrylate (5.5 ml), the overnight agitated with room temperature .

It removed solvent, 3 -amino -N- it acquired (1 -ethoxy carbonyl piperidine -4- yl) ethyl propionate (13 g) as the yellow oyl.

¹H-nmr (300 MHz , CDCl₃);de
1.20 - 1.33 (8 H, m), 1.83 - 1.87 (2 H, m), 2.50 (2 H, t,
J=6.5Hz), 2.60 - 2.67 (1 H, m),2.82 - 2.88 (2 H, m), 2.91 (2
H, t, J=6.5Hz), 4.08 - 4.18 (6 H, m).

[0468]

参考例 53

4-ヒドロキシ-2-メチルピリミジン-5-カルボン酸エチル(9.1g)、トリエチルアミン(21ml)を THF(500m l)に懸濁し、氷冷下、塩化メタンスルホニル(3.9 ml)を滴下した。

1.5 時間撹拌後、氷冷下、3-アミノ-N-(1-エトキシカルボニルピペリジン-4-イル)プロピオン酸エチル(8.6g)の THF(20ml)溶液を滴下し、室温で一晩撹拌した。

溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出し た。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、淡黄色オイルを得た。

エタノール(200ml)に溶かし、氷冷下、水素化ナトリウム(60%、1.2g)を加え、30 分間還流した。

溶媒を留去し、IN 塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去し、黄色結晶(8.5g)を得た。

6N 塩酸(50ml)を加え、100 deg C、2.5 時間加熱した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。

溶媒を留去し、8-(1-エトキシカルボニル-4-ピペリジニル)-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(3.4g)を無色結晶として得た。

水層の溶媒を留去し、エタノールを加え不溶物をろ去した。

ろ液の溶媒を留去し、残渣をエタノール(50ml)に 溶かした。

トリエチルアミン(4.5ml)、二炭酸ジ-t-ブチル(3.6g)を加え、室温で一晩撹拌した。

溶媒を留去し、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

Reference Example 53

4 -hydroxy -2- methyl pyrimidine -5-carboxylic acid ethyl (9.1 g), triethylamine (21 ml) suspension was done in THF (500 ml), the under ice cooling, chloride methane sulfonyl (3.9 ml) was dripped.

1.5 After hours agitating, it dripped THF (20 ml) solution of under ice cooling , 3- amino -N- (1 -ethoxy carbonyl piperidine -4- yl) ethyl propionate (8.6 g), overnight agitated with room temperature .

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including water.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), pale yellow oyl was acquired.

It melted in ethanol (200 ml), 30 min reflux it did including under ice cooling, sodium hydride (60% and 1.2 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including 1 Nhydrochloric acid.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed, yellow crystal (8.5 g) was acquired.

Including 6 Nhydrochloric acid (50 ml), $100 \ deg \ C$, $2.5 \ hours$ it heated.

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate water solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate.

It removed solvent, 8 - (1 -ethoxy carbonyl -4- bipyridinyl) - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (3.4 g) as colorless crystal.

solvent of water layer was removed, insoluble matter removal by filtration was doneincluding ethanol.

solvent of filtrate was removed, residue was melted in ethanol (50 ml).

triethylamine (4.5 ml), including carbon dioxide di-t-butyl (3.6 g), overnight it agitated with the room temperature.

It removed solvent, extracted with ethylacetate.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、8-(1-t-ブトキシカルボニル-4-ピペリジニル)-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(2.9g)を無色結晶として得た。

8-(1-エトキシカルボニル-4-ピペリジニル)-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン: ¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.28 (3 H, t, J = 7.2 Hz), 1.63-1.75 (4H, m), 2.56 (3H, s), 2.65 (2H, t, J = 7.1 Hz), 2.94 (2H, br), 3.51 (2H, t, J = 7.1 Hz), 4.16 (2H, q, J = 7.2 Hz), 4.32 (2H, br), 5.07-5.18 (1H, m), 8.73 (1H, s).8-(1-t-ブトキシカルボニル-4-ピペリジニル)-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン: ¹H-NMR(300MHz, C DCl₃) δ 1.48 (9H, s), 1.62-1.72 (4H, m), 2.56 (3H, s), 2.65(2H, t, J = 7.0 Hz), 2.89 (2 H, br), 3.52 (2H, t, J = 7.0 Hz), 4.27 (2H,b r), 5.07-5.13 (1H, m), 8.73 (1H, s).

[0469]

参考例 54

1-ベンジル-4-(2-アミノエチル)ピペリジン(12g)をエタノール(100ml)に溶かし、アクリル酸エチル(6ml)を加え、室温で一晩撹拌した。

溶媒を留去し、3-アミノ-N-[2-(1-ベンジルピペリジン-4-イル)エチル]プロピオン酸エチル(17g)を 黄色オイルとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.22-1.34 (6H, m), 1.39-1.46 (2H, m), 1.62-1.65 (2H, m), 1.89-1.96 (2H, m), 2.50 (2H, t, J = 6.5 Hz), 2.62 (2H, t, J = 7.5 Hz), 2.84-2.89 (2H, m), 3.48 (2H, s), 4.14 (2H, q, J = 7.2 Hz), 7.2 1-7.31 (5H, m).

[0470]

参考例 55

4-ヒドロキシ-2-メチルピリミジン-5-カルボン酸エチル(10g)、トリエチルアミン(20ml)を DMF(150ml)に溶かし、氷冷下、塩化トシル(10.5g)を加えた。

室温で、1 時間撹拌後、氷冷下、3-アミノ-N-[2-(1-ベンジルピペリジン-4-イル)エチル]プロピオン酸エチル(17g)、炭酸カリウム(15g)を加え、室温で一晩撹拌した。

溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。

It refined residue making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane), 8 - (1 -t-butoxycarbonyl ** 4 -bipyridinyl) - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido itacquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (2.9 g) as colorless crystal.

8 - (1 -ethoxy carbonyl -4- bipyridinyl) - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on: ¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃); de 1.28 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.63 - 1.75 (4 H, m), 2.56 (3 H, s), 2.65 (2 H, t, J=7.1Hz), 2.94 (2 H, br), 3.51 (2 H, t, J=7.1Hz), 4.16 (2 H, q, J=7.2Hz), 4.32 (2 H, br), 5.07 - 5.18 (1 H, m), 8.73 (1 H, s). 8 - (1 -t-butoxycarbonyl ** 4 -bipyridinyl) - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on: ¹H-nmr (300 MHz, CDCl ₃); de 1.48 (9 H, s), 1.62 - 1.72 (4 H, m), 2.56 (3 H, s), 2.65 (2 H, t, J=7.0Hz), 2.89 (2 H, br), 3.52 (2 H, t, J=7.0Hz), 4.27 (2 H, br), 5.07 - 5.13 (1 H, m), 8.73 (1 H, s).

[0469]

Reference Example 54

1 -benzyl -4- it melted (2 -aminoethyl) piperidine (12 g) in ethanol (100 ml), overnight itagitated with room temperature including ethyl acrylate (6 ml).

It removed solvent , 3 -amino -N- it acquired [2 - (1 -benzyl piperidine -4- yl) ethyl] ethyl propionate (17 g) as the yellow oyl .

¹H-nmr (300 MHz , CDCl₃);de
1.22 - 1.34 (6 H, m), 1.39 - 1.46 (2 H, m), 1.62 - 1.65 (2 H,
m), 1.89 -1.96 (2 H, m), 2.50 (2 H, t, J=6.5Hz), 2.62 (2 H, t,
J=7.5Hz), 2.84 - 2.89 (2 H, m), 3.48 (2 H, s), 4.14 (2 H, q,
J=7.2Hz), 7.21 -7.31 (5 H, m).

[0470]

Reference Example 55

4 -hydroxy -2- methyl pyrimidine -5-carboxylic acid ethyl (10 g), triethylamine (20 ml) was melted in DMF (150 ml), under ice cooling, tosyl chloride (10.5 g) wasadded.

With room temperature, overnight it agitated with room temperature 1 hour agitation later, under ice cooling, 3- amino -N- [2 - (1 -benzyl piperidine -4- yl) ethyl] ethyl propionate (17 g), including potassium carbonate (15 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including water.

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:メタノール/酢酸エチル/トリエチルアミン)を用いて精製し、黄色オイル(21g)を得た。

エタノール(150ml)に溶かし、氷冷下、水素化ナトリウム(60%、1.75g)を加え、1.5 時間還流した。

溶媒を留去し、IN クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去し、赤色 オイル(20g)を得た。

6N 塩酸(50ml)を加え、100 deg C、1.5 時間加熱した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:メタノール/酢酸エチル/トリエチルアミン)を用いて精製し、8-[2-(1-ベンジル-4-ピペリジニル)エチル]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(13g)を黄色オイルとして得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.22-1.45 (2H, m), 1.50-1.78 (5H, m), 1.87-2.04 (2H, m), 2.51 (3H, s), 2.68 (2H, t, J = 7.1 Hz), 2.86-2.92 (2H, m), 3.48 (2H, s), 3.58 (2H, t, J = 7.1 Hz), 3.74 (2H, t, J = 7.4 Hz), 7.24-7.33 (5H, m), 8.68 (1H, s).

[0471]

参考例 56

8-エトキシカルボニルメチル-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(0.4g)、3-(3-カルバモイルフェノキシ)アニリン(0.9g)、p-トルエンスルホン酸一水和物(触媒量)をトルエン(25ml)に加え、ディーンスターク装置を用いて一晩還流した。

溶媒を留去、残渣をメタノール(15ml)に溶かし、 酢酸(0.4ml)、シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム (0.17g)を加え、室温、3 時間撹拌した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:methanol/ethylacetate/triethylamine), yellow oyl (21 g) wasacquired.

It melted in ethanol (150 ml), 1.5 hours reflux it did including under ice cooling, sodium hydride (60% and 1.75 g).

It removed solvent , it extracted with ethylacetate including 1 Neitric acid aqueous solution .

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed, red color oyl (20 g) was acquired.

Including 6 Nhydrochloric acid (50 ml), 100 deg C, 1.5 hours it heated.

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate water solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

It refined residue making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:methanol/ethylacetate/triethylamine), 8 - [2 - (1 -benzyl -4- bipyridinyl) ethyl] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido itacquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (13 g) as yellow oyl.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
1.22 - 1.45 (2 H, m), 1.50 - 1.78 (5 H, m), 1.87 - 2.04 (2 H,
m), 2.51 (3 H, s),2.68 (2 H, t, J=7.1Hz), 2.86 - 2.92 (2 H,
m), 3.48 (2 H, s), 3.58 (2 H, t, J=7.1Hz), 3.74 (2 H, t,
J=7.4Hz), 7.24 - 7.33 (5 H, m),8.68 (1 H, s).

[0471]

Reference Example 56

overnight reflux it did 8 -ethoxy carbonyl methyl -2- methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.4 g), 3 - (3 -carbamoyl phenoxy) aniline (0.9 g), the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (25 ml), making use of Dean-Stark trap .

It removed solvent, melted residue in methanol (15 ml), room temperature, 3 hours itagitated acetic acid (0.4 ml), including cyano tri hydro sodium borate (0.17 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including

え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:メタノール/酢酸エチル/トリエチルアミン)を用いて精製し、淡黄色アモルファス(0.56g)を得た。

メタノール(50ml)に溶かし、1N 水酸化ナトリウム 水溶液(3ml)を加え、2 時間還流した。

1N 塩酸(3ml)を加え、溶媒を留去した。

残渣を酢酸エチル-メタノールに溶かし、不溶物をろ去、ろ液の溶媒を留去し、5-[3-(3-カルバモイルフェノキシ)アニリノ]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8-イル]酢酸(0.5g)を黄色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (200MHz, DMSO-d₆) δ 1.85-2.00 (2H, m), 2.30 (3H, s), 3.15-3.16 (1H, m), 3.4 4-3.47 (1H, m), 4.05 (1H, br), 4.18 (1H, d, J = 17.4 Hz), 4.37 (1H, d, J = 17.4 Hz), 4.5 9 (1H, br), 6.09-6.21 (2H, m), 6.39-6.41 (1H, m), 6.51-6.55 (1H, m), 7.07-7.17 (2H, m), 7. 39-7.49 (3H, m), 7.56-7.63(1H, m), 7.94 (1H, s), 8.00 (1H, br).

[0472]

参考例 57

8-エトキシカルボニルメチル-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(0.2g)、3-(3-アセチルアミノフェノキシ)アニリン(0.5g)、p-トルエンスルホン酸一水和物(触媒量)をトルエン(20ml)に加え、ディーンスターク装置を用いて 2日間還流した。

溶媒を留去、残渣をメタノール(25ml)に溶かし、 酢酸(0.2ml)、シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム (0.09g)を加え、室温、3 時間撹拌した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、淡黄色アモルファス(0.25g)を得た。

sodium bicarbonate water solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:methanol/ethylacetate/triethylamine), pale yellow amorphous (0.56 g) wasacquired.

It melted in methanol (50 ml), 2 hours reflux it did including 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (3 ml).

Including 1 Nhydrochloric acid (3 ml), solvent was removed.

It melted residue in ethylacetate -methanol , insoluble matter removed 5 - [3 - (3 -carbamoyl phenoxy) anilino] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired solvent of removal by filtration , filtrate , [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl]acetic acid (0.5 g) as yellow amorphous .

¹H-nmr (200 MHz, DMSO
-d₆);de 1.85 - 2.00 (2 H, m), 2.30 (3 H, s), 3.15
- 3.16 (1 H, m), 3.44 - 3.47 (1 H, m), 4.05 (1 H, br), 4.18 (1
H, d, J=17.4Hz), 4.37 (1 H, d, J=17.4Hz), 4.59 (1 H, br),
6.09 - 6.21 (2 H, m), 6.39 - 6.41 (1 H, m), 6.51 - 6.55 (1 H, m), 7.07 - 7.17 (2 H, m), 7.39 - 7.49 (3 H, m), 7.56 - 7.63 (1 H, m), 7.94(1 H, s), 8.00 (1 H, br).

[0472]

Reference Example 57

2 day reflux it did 8 -ethoxy carbonyl methyl -2- methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.2 g), 3 - (3 -acetylamino phenoxy) aniline (0.5 g), the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (20 ml), making use of Dean-Stark trap.

It removed solvent , melted residue in methanol (25 ml), room temperature , 3 hours itagitated acetic acid (0.2 ml), including cyano tri hydro sodium borate (0.09 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate water solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), pale yellow amorphous (0.25 g) wasacquired.

メタノール(50ml)に溶かし、IN 水酸化ナトリウム 水溶液(1.6ml)を加え、1 時間還流した。

IN 塩酸(1.6ml)を加え、溶媒を留去した。

残渣を酢酸エチル-メタノールに溶かし、不溶物をろ去、ろ液の溶媒を留去し、[5-[3-(3-アセチルアミノフェノキシ)アニリノ]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8-イル]酢酸(0.23g)を淡褐色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d₆) δ 1.84-2.00 (2H, m), 2.01 (3H, s), 2.32 (3H, s), 3.16 (1 H, s), 3.46-3.48 (1H, m), 4.08-4.13 (1H, m), 4.20 (1H, d, J = 17.6 Hz), 4.38 (1H, d, J = 17.6 Hz), 4.57-4.58 (1H, m), 6.10 (1H, d, J = 8.1 Hz), 6.18 (1H, d, J = 7.8 Hz), 6.39 (1 H, s), 6.51 (1H, d, J = 8.7 Hz), 6.66 (1H, d, J = 7.5 Hz), 7.06-7.12 (1H, m), 7.22-7.29 (3H, m), 7.95(1H, s), 9.99 (1H, s).

[0473]

参考例 58

8-エトキシカルボニルメチル-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(0.2g)、2-(フェニルチオ)アニリン(0.7g)、<math>p-トルエンスルホン酸ー水和物(触媒量)をトルエン(25m1)に加え、ディーンスターク装置を用いて 5 日間還流した。

溶媒を留去、残渣をメタノール(25ml)に溶かし、 酢酸(0.2ml)、シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム (0.13g)を加え、室温、4 時間撹拌した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、淡黄色オイル(0.24g)を得た。

メタノール(30ml)に溶かし、1N 水酸化ナトリウム 水溶液(2.5ml)を加え、室温で一晩撹拌した。

IN 塩酸(2.5ml)を加え、溶媒を留去した。

残渣を酢酸エチル-メタノールに溶かし、不溶物をろ去、ろ液の溶媒を留去し、[2-メチル-5-[2-(フ

It melted in methanol (50 ml), 1 hour reflux it did including 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (1.6 ml).

Including 1 Nhydrochloric acid (1.6 ml), solvent was removed.

It melted residue in ethylacetate -methanol , insoluble matter removed it acquired the solvent of removal by filtration , filtrate , [5 - [3 - (3 -acetylamino phenoxy) anilino] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl] acetic acid (0.23 g) as light brown amorphous .

¹H-nmr (300 MHz, DMSO
-d₆);de 1.84 - 2.00 (2 H, m), 2.01 (3 H, s), 2.32
(3 H, s), 3.16 (1 H, s), 3.46 - 3.48(1 H, m), 4.08 - 4.13 (1 H, m), 4.20 (1 H, d, J=17.6Hz), 4.38 (1 H, d, J=17.6Hz), 4.57 - 4.58 (1 H, m), 6.10 (1 H, d, J=8.1Hz), 6.18(1 H, d, J=7.8Hz), 6.39 (1 H, s), 6.51 (1 H, d, J=8.7Hz), 6.66 (1 H, d, J=7.5Hz), 7.06 - 7.12 (1 H, m), 7.22 - 7.29 (3 H, m), 7.95(1 H, s), 9.99 (1 H, s).

[0473]

Reference Example 58

5 day reflux it did 8 -ethoxy carbonyl methyl -2- methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.2 g), 2 - (phenylthio) aniline (0.7 g), the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (catalyst amount) in addition to toluene (25 ml), making use of Dean-Stark trap.

It removed solvent , melted residue in methanol (25 ml), room temperature , 4 hours itagitated acetic acid (0.2 ml), including cyano tri hydro sodium borate (0.13 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate water solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), pale yellow oyl (0.24 g) wasacquired.

It melted in methanol (30 ml), overnight it agitated with room temperature including 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (2.5 ml).

Including 1 Nhydrochloric acid (2.5 ml), solvent was removed.

It melted residue in ethylacetate -methanol, insoluble matter removed it acquired the solvent of removal by filtration,

ェニルチオ)アニリノ]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2, 3-d]ピリミジン-8-イル]酢酸(0.21g)を淡黄色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d₆) δ 1.81-1.91 (2H, m), 2.29 (3H, s), 3.16-3.43 (2H, m), 4.1 8 (1H, d, J = 17.4 Hz), 4.27 (1H, d, J = 17.4 Hz), 4.75-4.78(1H, m), 5.20 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.73 (1H, t, J = 7.1 Hz), 7.00-7.06 (3H, m), 7.13-7.28 (3H, m), 7.36 (1H, dt, J = 1.5, 7.7 Hz), 7.47 (1H, dd,J = 1.5, 7.8 Hz), 7.72 (1H, s).

[0474]

参考例 59

モルホリン(1.5g)、トリエチルアミン(3.2ml)を THF (50ml)に溶かし、氷冷下、2-クロロエタンスルホニルクロリド(2.5g)を滴下した。

室温で30分間撹拌し、沈殿物をろ去、ろ液の溶媒を留去し、4-(ビニルスルホニル)モルホリン(3.1g)を褐色オイルとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 3.13-3.16 (4H, m), 3.76-3.79 (4H, m), 6.11 (1H, d, J = 9.9 Hz), 6.27 (1H, d, J = 16.7 Hz), 6.44 (1H, dd, J = 9.9, 16.7Hz).

[0475]

参考例 60

シクロプロピルアミン(0.35g)、トリエチルアミン(1.7ml)を THF(10ml)に溶かし、氷冷下、2-クロロエタンスルホニルクロリド(0.35g)を滴下した。

室温で 3 時間撹拌し、沈殿物をろ去、ろ液の溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、N-シクロプロピルエチレンスルホンアミド(0.5g)を無色オイルとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 0.68-0.72 (4H, m), 2.44-2.51 (1H, m), 4.76 (1H, br), 6.02 (1H, d, J = 9.6 Hz), 6.33 (1H, d, J = 16.5 Hz), 6.57 (1H, dd, J = 9.6, 16.5 Hz).

[0476]

参考例 61

60%水素化ナトリウム(油性、2.4g)をヘキサンで 洗浄後、エタノール(50ml)に氷冷下加え、つい で3-アミジノプロピオン酸エチル(5.5g)のエタノー ル(50ml)溶液を滴下し、次にエトキシメチレンマ ロン酸ジエチル(6.6g)を滴下した。 filtrate, [2 -methyl -5- [2 - (phenylthio) anilino] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl] acetic acid (0.21 g) as pale yellow amorphous.

¹H-nmr (300 MHz, DMSO
-d₆);de 1.81 - 1.91 (2 H, m), 2.29 (3 H, s), 3.16
- 3.43 (2 H, m), 4.18 (1 H, d, J=17.4Hz), 4.27(1 H, d,
J=17.4Hz), 4.75 - 4.78 (1 H, m), 5.20 (1 H, d, J=8.4Hz),
6.73 (1 H, t, J=7.1Hz), 7.00 - 7.06 (3 H, m), 7.13 - 7.28 (3 H, m), 7.36 (1 H, dt, J=1.5, 7.7Hz), 7.47 (1 H, dd, J=1.5, 7.8Hz), 7.72 (1 H, s).

[0474]

Reference Example 59

morpholine (1.5 g), triethylamine (3.2 ml) was melted in THF (50 ml), under ice cooling, 2-chloroethane sulfonyl chloride (2.5 g) was dripped.

30 min it agitated with room temperature, precipitate removed 4 - it acquired solvent of removal by filtration, filtrate, (vinyl sulfonyl) morpholine (3.1 g) as brown oyl.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
3.13 - 3.16 (4 H, m), 3.76 - 3.79 (4 H, m), 6.11 (1 H, d,
J=9.9Hz), 6.27 (1 H, d, J=16.7Hz), 6.44(1 H, dd, J=9.9,
16.7Hz).

[0475]

Reference Example 60

cyclopropyl amine (0.35~g), triethylamine (1.7~ml) was melted in THF (10~ml), under ice cooling, 2- chloroethane sulfonyl chloride (0.35~g) was dripped.

3 hours it agitated with room temperature, precipitate removed solvent of the removal by filtration, filtrate.

It refined residue making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), it acquired N- cyclopropyl ethylene sulfonamide (0.5 g)as colorless oyl .

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
0.68 - 0.72 (4 H, m), 2.44 - 2.51 (1 H, m), 4.76 (1 H, br),
6.02 (1 H, d, J=9.6Hz), 6.33(1 H, d, J=16.5Hz), 6.57 (1 H,
dd, J=9.6, 16.5Hz).

[0476]

Reference Example 61

60% sodium hydride (oily, 2.4g) after washing, under ice cooling was added to ethanol (50 ml) with hexane, 3 -amidino ethyl propionate ethanol (50 ml) solution of (5.5 g) was dripped next,next [etokishimechirenmaron] acid diethyl (6.6 g) was dripped.

室温で2時間撹拌後、10時間還流した。

溶媒を留去し、IN 塩酸を用いて中和後、酢酸エ チルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、2-(2-エトキシカルボニルエチル)-4-ヒドロキシピリミジン-5-カルボン酸エチル(3.3g)を無色結晶として得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.25 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.38 (3H, t, J = 7.2Hz), 2.87 (2 H, t, J = 6.6 Hz), 3.08 (2H, t, J = 6.6 Hz), 4.15 (2H, q, J= 7.2 Hz), 4.37 (2H, q, J = 7.2 Hz), 8.70 (1H, s).

[0477]

参考例 62

2-(2-エトキシカルボニルエチル)-4-ヒドロキシピリミジン-5-カルボン酸エチル(1.5g)トリエチルアミン(3.2ml)を THF(50ml)に溶かし、氷冷下、塩化メタンスルホニル(0.45ml)を滴下した。

室温で、30分間撹拌後、3-アミノ-N-(2,4-ジメトキシベンジル)プロピオン酸エチル(1.6g)の THF(15 ml)溶液を加え、室温で一晩撹拌した。

溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、無色オイル(1.9g)を得た。

エタノール(50ml)に溶かし、氷冷下、水素化ナトリウム(60%、0.28g)を加え、60 deg C、1.5 時間加熱した。

溶媒を留去し、IN クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去し、黄色オイル(1.5g)を得た。

食塩(1.9g)、水(0.24ml)、DMSO(16ml)を加え、

2 hours agitation later, 10 hours reflux it did with room temperature.

It removed after neutralizing, it extracted solvent, with ethylacetate making use of 1 Nhydrochloric acid.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

It refined residue making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate /hexane), 2 - (2 -ethoxy carbonyl ethyl) - 4 -hydroxypyrimidine -5-carboxylic acid ethyl itacquired (3.3 g) as colorless crystal .

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.25 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.38 (3 H, t, J=7.2Hz), 2.87 (2 H, t,
J=6.6Hz), 3.08 (2 H, t, J=6.6Hz), 4.15 (2 H, q, J=7.2Hz),
4.37 (2 H, q, J=7.2Hz),8.70 (1 H, s).

[0477]

Reference Example 62

2 - (2 -ethoxy carbonyl ethyl) - 4 -hydroxypyrimidine -5-carboxylic acid ethyl (1.5 g) triethylamine (3.2 ml) was melted in THF (50 ml), the under ice cooling, chloride methane sulfonyl (0.45 ml) was dripped.

With room temperature , overnight it agitated with room temperature 30 min agitation later, 3 -amino -N- including THF (15 ml) solution of (2 and 4 -dimethoxy benzyl) ethyl propionate (1.6 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including water.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate/hexane), colorless oyl (1.9 g) wasacquired.

It melted in ethanol (50 ml), 60 deg C, 1.5 hours it heated including under ice cooling, sodium hydride (60% and 0.28 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including 1 Ncitric acid aqueous solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed, yellow oyl (1.5 g) was acquired.

salt (1.9 g), water (0.24 ml), including DMSO (16 ml),

アルゴン雰囲気下、160 deg C、1.5 時間加熱した。

水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去し、褐色 オイル(1.2g)を得た。

得られたオイル(0.75g)をトリフルオロ酢酸(50ml) に溶かし、一晩還流した。

溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル)を用いて精製し、3-(5-オキソ-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-2-イル)プロピオン酸エチル(0.19g)を無色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.24 (3H, t, J = 7.1 Hz), 2.73 (2H, t, J = 7.1Hz), 2.81 (2 H, t, J = 6.9 Hz), 3.10 (2H, t, J = 7.1 Hz), 3.68 (2H, dt,J = 2.4, 7.2 Hz), 4.14 (2H, q, J = 7.1 Hz), 5.55 (1H, br), 8.76 (1H, s).

[0478]

参考例 63

2-アミノ-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]安息香酸(4.0g)をアセトニトリル(80ml)に溶解し、ピロリジン(1.8ml)を加えた後、<math>1-[3-(ジメチルアミノ)プロピル]-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩(5.2g)を加え室温にて3時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2-(ピロリジン-1-イルカルボニル)-4-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]アニリン(1.9g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.91(4H,m), 3.46(2H,m), 3. 61(2H,m), 4.59(2H,s), 6.74(1H,d,J=8.6Hz), 6.8 9-6.98(4H,m), 7.53(2H,d,J=8.6Hz)

[0479]

参考例 64

under argon atmosphere ,160 deg C, 1.5 hours it heated.

You poured to underwater, extracted with ethylacetate.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed, brown oyl (1.2 g) was acquired.

It melted oyl (0.75 g) which it acquires in trifluoroacetic acid (50 ml), overnight reflux did.

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate water solution.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

It refined residue making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent:ethylacetate), 3 - it acquired (5 -oxo -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -2- yl) ethyl propionate (0.19 g) as colorless amorphous.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.24 (3 H, t, J=7.1Hz), 2.73 (2 H, t, J=7.1Hz), 2.81 (2 H, t,
J=6.9Hz), 3.10 (2 H, t, J=7.1Hz), 3.68 (2 H, dt, J=2.4,
7.2Hz), 4.14 (2 H, q, J=7.1Hz), 5.55 (1 H, br), 8.76 (1 H, s).

[0478]

Reference Example 63

2 -amino -5- it melted [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzoic acid (4.0 g) in acetonitrile (80 ml), after adding the pyrrolidine (1.8 ml), 3 hours it agitated with room temperature 1 - [3 - (dimethylamino) propyl] - 3 -ethyl carbodiimide *acetate including (5.2 g).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 2 - (pyrrolidine -1-ylcarbonyl) - 4 - [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] aniline (1.9 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.91 (4 H, m), 3.46 (2 H, m), 3.61 (2 H, m), 4.59 (2 H, s), 6.74 (1 H, d, J=8.6Hz), 6.89 - 6.98(4 H, m), 7.53 (2 H, d, J=8.6Hz)

[0479]

Reference Example 64

2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(0.30g)にトルエン(6.0ml)を加え、<math>2-(ピロリジン-1-イルカルボニル)-4-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]アニリン(1.29g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(35mg)を加えて 24 時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-(2-)チル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イリデン)-2-(ピロリジン-1-イルカルボニル)-4-[4-(-)リカロメチル)フェノキシ]アニリン[121 mg]を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.81(6H,m), 2.54(3H,s), 2.6 5(2H,t,J=6.6Hz), 3.36-3.53(6H,m), 5.64(1H,br), 6.79(1H,d,J=9.0Hz), 7.04-7.10(4H,m), 7.59(2 H,d,J=8.4Hz), 8.84(1H,s)

[0480]

参考例 65

2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(0.50g)を 1-メチル-2-ピロリドン(10ml)に溶解し、トリエチルアミン(0.55ml)、2,4-ジフルオロニトロベンゼン(0.53g)を加え、60 deg C にて 12 時間攪拌した。

室温に冷却後、反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-(5-7)ルオロ-2-二トロフェニル)-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(0.55g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 2.02-2.19(2H,m), 2.50(3H,s), 3.48-3.56(2H,m), 4.68-4.77(1H,m), 5.92(1H,b r), 6.41-6.52(1H,m), 6.67(1H,dd,J=11.4,2.4Hz), 8.10(1H,s), 8.23-8.32(2H,m)

[0481]

参考例 66

3-クロロフェノール(275mg)を N,N-ジメチルホルムアミド(10.8ml)に溶解し、炭酸カリウム(0.35g)、N-(5-フルオロ-2-ニトロフェニル)-2-メチル-5、

2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido to [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.30 g) 24 hour heating and refluxing it did after adding [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] aniline (1.29 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (35 mg) including toluene (6.0 ml), 2 - (pyrrolidine -1- ylcarbonyl) - 4 -.

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N- (2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-ylidene) - 2 - (pyrrolidine -1- ylcarbonyl) - 4 - [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] aniline (121 mg) wasacquired.

 $<\!\!\text{sup}>1<\!\!/\text{sup}>H-nmr (CDCl}<\!\!\text{sub}>3<\!\!/\text{sub}>); de 1.81 (6 H, m), 2.54 (3 H, s), 2.65 (2 H, t, J=6.6Hz), 3.36 - 3.53 (6 H, m), 5.64 (1 H, br), 6.79(1 H, d, J=9.0Hz), 7.04 - 7.10 (4 H, m), 7.59 (2 H, d, J=8.4Hz), 8.84 (1 H, s)$

[0480]

Reference Example 65

2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido 1 -methyl -2- pyrrolidone it melted [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (0.50 g) in (10 ml), 12 hours itagitated with 60 deg C triethylamine (0.55 ml), 2 and 4 -difluoro nitrobenzene including (0.53 g).

In room temperature after cooling, in reaction mixture it extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N- (5 -fluoro -2-nitrophenyl) - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (0.55 g) wasacquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 2.02 - 2.19 (2
H, m), 2.50 (3 H, s), 3.48 - 3.56 (2 H, m), 4.68 - 4.77 (1 H,
m),5.92 (1 H, br), 6.41 - 6.52 (1 H, m), 6.67 (1 H, dd,
J=11.4, 2.4Hz), 8.10 (1 H, s), 8.23 - 8.32 (2 H, m)

[0481]

Reference Example 66

3 -chlorophenol it melted (275 mg) in N, N-dimethylformamide (10.8 ml), 12 hours it agitated with60 deg C potassium carbonate (0.35 g), N- (5 -fluoro -2-

6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン (0.54g)を加え、60 deg C にて 12 時間攪拌した。

室温に冷却後、反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-[5-(3-0)-2-1]-2-1-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(0.59g)を得た。

¹H-NMR(CDCI₃) δ 1.80-2.18(2H,m), 2.49(3H,s), 3.48-3.53(2H,m), 4.63-4.70(1H,m), 5.88(1H,b r), 6.28(1H,dd,J=9.3,2.4Hz), 6.51(1H,d,J=2.4H z), 6.98-7.02(1H,m), 7.11-7.13(1H,m), 7.21-7.2 7(1H,m), 7.33-7.39(1H,m), 8.08(1H,s), 8.22(1 H,d,J=9.3Hz), 8.29(1H,d,J=7.2Hz)

[0482]

参考例 67

3-(3-二トロフェニル)アニリン(3.0g)をテトラヒドロフラン(30ml)に溶解し、トリエチルアミン(2.4ml)、4-クロロベンゾイルクロライド(1.8ml)を加え、室温にて 30 分攪拌した。

反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、4-クロロ---N-[3-(3-二トロフェノキシ)フェニル]ベンズアミド(3.1g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 6.83-6.88(1H,m), 7.24-7.58 (7H,m), 7.77-7.81(3H,m), 7.92-7.97(2H,m)

[0483]

参考例 68

4-クロロ-N-[3-(3-二トロフェノキシ)フェニル]ベンズアミド(3.1g)を 85%エタノール(93ml)に溶解し、塩化カルシウム(0.47g)、還元鉄(2.4g)を加え、4時間加熱還流した。

室温に冷却後、セライトろ過し、酢酸エチルにて 洗浄した。 nitrophenyl) - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido including [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (0.54 g).

In room temperature after cooling, in reaction mixture it extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], N-[5-(3-chlorophenoxy)-2-nitrophenyl]-2-methyl-5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine-5-amine (0.59 g) wasacquired.

<sup>İffup>H-nmr (CDCl<sub>3fsub>);de 1.80 - 2.18 (2
H, m), 2.49 (3 H, s), 3.48 - 3.53 (2 H, m), 4.63 - 4.70 (1 H, m),5.88 (1 H, br), 6.28 (1 H, dd, J=9.3, 2.4Hz), 6.51 (1 H, d, J=2.4Hz), 6.98 - 7.02 (1 H, m), 7.11 - 7.13 (1 H, m), 7.21 - 7.27(1 H, m), 7.33 - 7.39 (1 H, m), 8.08 (1 H, s), 8.22 (1 H, d, J=9.3Hz), 8.29 (1 H, d, J=7.2Hz)

[0482]

Reference Example 67

3 - It melted (3 -nitrophenyl) aniline (3.0 g) in tetrahydrofuran (30 ml), 30 minutes it agitatedwith room temperature triethylamine (2.4 ml), 4 -chlorobenzoyl chloride including (1.8 ml).

In reaction mixture it extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

-- -[shirikagerukaramukuromatogurafii], 4 -chloro -N- [3 - (3 -nitro phenoxy) phenyl] benzamide (3.1 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 6.83 - 6.88 (1
H, m), 7.24 - 7.58 (7 H, m), 7.77 - 7.81 (3 H, m), 7.92 -7.97
(2 H, m)

[0483]

Reference Example 68

4 -chloro -N- it melted [3 - (3 -nitro phenoxy) phenyl] benzamide (3.1 g) in 85% ethanol (93 ml), 4 hours heating and refluxing it did the calcium chloride (0.47 g), including reduced iron (2.4 g).

After cooling, celite filtration it did in room temperature, washed with ethylacetate.

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-[3-(3-ニトロフェノキシ)フェニル]-4-クロロベンズアミド(2.9g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 3.70(2H,br), 6.33-6.44(3H, m), 6.77-6.85(1H,m), 7.09(1H,t,J=7.2Hz), 7.22-7.33(2H,m), 7.38-7.46(3H,m), 7.77(2H,d,J=8.8 Hz), 7.78-7.86(1H,m)

[0484]

参考例 69

2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(0.30g)にトルエン(9.0ml)を加え、<math>N-[3-(3-L)]ロフェノキシ)フェニル]-4-クロロベンズアミド(1.3g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(35mg)を加えて 24 時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、4-クロロ-N-[3-[3-[(2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イリデン)アミノ]フェノキシ]フェニル]ベンズアミド(220mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 2.53(3H,s), 2.68(2H,t,J=6.4 Hz), 3.42-3.50(2H,m), 5.55(1H,br), 6.48-6.59(2 H,m), 6.75-6.88(2H,m), 7.30-7.35(2H,m), 7.42-7.76(3H,m), 7.78(2H,d,J=8.4Hz), 7.87(1H,s), 8. 91(1H,s)

[0485]

参考例 70

2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.20g)にトルエン(6.0ml)を加え、3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(0.69g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・-水和物(40mg)を加えて 48 時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。 It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N-[3-(3-nitro phenoxy) phenyl]-4-chlorobenzamide (2.9 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 3.70 (2 H, br), 6.33 - 6.44 (3 H, m), 6.77 - 6.85 (1 H, m), 7.09 (1 H, t, J=7.2Hz), 7.22 -7.33 (2 H, m), 7.38 - 7.46 (3 H, m), 7.77 (2 H, d, J=8.8Hz), 7.78 - 7.86 (1 H, m)

[0484]

Reference Example 69

2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido 24 hour heating and refluxing it did in [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.30 g) after adding (1.3 g),including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (35 mg) including toluene (9.0 ml), N-[3 - (3 -nitro phenoxy) phenyl] - 4-chlorobenzamide.

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 4 -chloro -N- [3 - [3 - [(2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-ylidene) amino] phenoxy] phenyl] benzamide (220 mg) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 2.53 (3 H, s),
2.68 (2 H, t, J=6.4Hz), 3.42 - 3.50 (2 H, m), 5.55 (1 H, br),
6.48 - 6.59(2 H, m), 6.75 - 6.88 (2 H, m), 7.30 - 7.35 (2 H,
m), 7.42 - 7.76 (3 H, m), 7.78 (2 H, d, J=8.4Hz), 7.87 (1 H,
s),8.91 (1 H, s)

[0485]

Reference Example 70

2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.20 g) 48 hour heating and refluxing it did after adding(3 -chlorophenoxy) aniline (0.69 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (40 mg) including toluene (6.0 ml), 3 -.

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 2.03-2.11(2H,m), 2.53-2.61 (2H,m), 2.56(3H,s), 3.26(3H,s), 3.46(2H,t,J=6.2 Hz), 6.45(1H,t,J=2.0Hz), 6.54-6.60(1H,m), 6.7 3-6.79(1H,m), 6.90-7.10(3H,m), 7.21-7.36(2H, m), 8.62(1H,s)

[0486]

参考例 71

2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-6]アゼピン-5-オン(0.24g)にトルエン(4.8ml)を加え、4-(4-クロロフェノキシ)アニリン(0.83g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(72mg)を加えて 48 時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 2.11(2H,m), 2.57(3H,s), 2.6 0(2H,m), 3.27(3H,s), 3.50(2H,t,J=6.3Hz), 6.78 (2H,d,J=8.7Hz), 6.93(2H,d,J=6.9Hz), 7.00(2H,d,J=7.8Hz), 7.28(2H,d,J=7.8Hz), 8.65(1H,s)

[0487]

参考例 72

3-二トロフェノール(3.0g)を N,N-ジメチルホルム アミド(30ml)に溶解し、炭酸カリウム(7.5g)、3-ク ロロメチルピリジン(4.2g)を加え、室温にて 3 時 間攪拌した。

反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて

bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N-[3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-N-(2 and 9-dimethyl-6, 7, 8, 9-[tetorahidoropirimido][4 and 5-b] azepine-5-ylidene) amine (0.17 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 2.03 - 2.11 (2 H, m), 2.53 - 2.61 (2 H, m), 2.56 (3 H, s), 3.26 (3 H, s),
3.46(2 H, t, J=6.2Hz), 6.45 (1 H, t, J=2.0Hz), 6.54 - 6.60 (1 H, m), 6.73 - 6.79 (1 H, m), 6.90 - 7.10 (3 H, m), 7.21 -7.36 (2 H, m), 8.62 (1 H, s)

[0486]

Reference Example 71

2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5-b] azepine -5-on (0.24 g) 48 hour heating and refluxing it did after adding(4 -chlorophenoxy) aniline (0.83 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (72 mg) including toluene (4.8 ml), 4-.

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], N-[4 - (4

-chlorophenoxy) phenyl]-N-(2 and 9 -dimethyl-6, 7, 8, 9-[tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine-5-ylidene) amine (0.18 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 2.11 (2 H, m), 2.57 (3 H, s), 2.60 (2 H, m), 3.27 (3 H, s), 3.50 (2 H, t, J=6.3Hz), 6.78 (2 H, d, J=8.7Hz),6.93 (2 H, d, J=6.9Hz), 7.00 (2 H, d, J=7.8Hz), 7.28 (2 H, d, J=7.8Hz), 8.65 (1 H, s)

[0487]

Reference Example 72

3-nitro phenol it melted (3.0 g) in N, N- dimethylformamide (30 ml), 3 hours it agitated with room temperature potassium carbonate (7.5 g), 3 -chloromethyl pyridine including (4.2 g).

reaction mixture in addition to underwater, it extracted with ethylacetate .

With saturated saline after washing, it dried with magnesium

乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、3-[(3-エトロフェノキシ)メチル]ピリジン(3.9g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 5.17(2H,s), 7.27-7.51(4H,m), 7.78-7.91(3H,m), 8.63(1H,dd,J=4.8,1.6Hz), 8.7 1-8.73(1H,m)

[0488]

参考例 73

3-[(3-ニトロフェノキシ)メチル]ピリジン(3.9g)を 8 5%エタノール(117ml)に溶解し、塩化カルシウム(0.94g)、還元鉄(4.73g)を加え、4 時間加熱還流した。

室温に冷却後、セライトろ過し、酢酸エチルにて 洗浄した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、3-(ピリジン-3-イルメトキシ)アニリン(2.2g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 3.68(2H,s), 5.04(2H,s), 6.31 -6.41(3H,m), 7.04-7.11(1H,m), 7.29-7.32(1H, m), 7.74-7.79(1H,m), 8.38(1H,dd,J=5.1,1.8Hz), 8.66-8.68(1H,m)

[0489]

参考例 74

2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.30g)にトルエン(7.5ml)を加え、4-[[(4,6-ジメチルピリミジン-2-イル)スルファニル]メチル]アニリン(1.15g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(60mg)を加えて 48 時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-[4-[[(4,6-ジメチルピリミジン-2-イル)スルファニル]メチル]フェニル]-N-(2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒ

sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 3 - [(3 -nitro phenoxy) methyl] pyridine (3.9 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 5.17 (2 H, s),
7.27 - 7.51 (4 H, m), 7.78 - 7.91 (3 H, m), 8.63 (1 H, dd,
J=4.8, 1.6Hz), 8.71 -8.73 (1 H, m)

[0488]

Reference Example 73

3 - It melted [(3 -nitro phenoxy) methyl] pyridine (3.9 g) in 85% ethanol (117 ml), 4 hours heating and refluxing it did the calcium chloride (0.94 g), including reduced iron (4.73 g).

After cooling, celite filtration it did in room temperature, washed with ethylacetate.

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 3 - (pyridine -3- yl methoxy) aniline (2.2 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 3.68 (2 H, s),
5.04 (2 H, s), 6.31 - 6.41 (3 H, m), 7.04 - 7.11 (1 H, m),
7.29 -7.32 (1 H, m), 7.74 - 7.79 (1 H, m), 8.38 (1 H, dd,
J=5.1, 1.8Hz), 8.66 - 8.68 (1 H, m)

[0489]

Reference Example 74

2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5-b] azepine -5-on (0.30 g) 48 hour heating and refluxing it did after adding[[(4 and 6 -dimethyl pyrimidine -2- yl) sulfanyl] methyl] aniline (1.15 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (60 mg) including toluene (7.5 ml), 4-.

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], N-[4-[[(4 and 6 -dimethyl pyrimidine -2- yl) sulfanyl] methyl] phenyl]-N-

ドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)アミン(0.3 6g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 2.06(2H,m), 2.41(6H,s), 2.5 6(3H,s), 2.51-2.59(2H,m), 3.26(3H,s), 3.44-3.5 1(2H,m), 4.41(2H,s), 6.68-6.72(3H,m), 7.40(2 H,d,J=8.0Hz), 8.63(1H,s)

[0490]

参考例 75

2,4-ジメトキシベンジルアミン(10g)を N,N-ジメチルホルムアミド(100ml)に溶解し、トリエチルアミン(12.5ml)、4-ブロモ酪酸 tert-ブチル(16.0g)を滴下し、室温にて 8 時間攪拌した後、トリエチルアミン(7.7ml)を加えた。

4-ヒドロキシ-2-メチルピリミジン-5-カルボン酸エチル(5.0g)にテトラヒドロフラン(100ml)を加え、トリエチルアミン(7.66ml)、メタンスルホニルクロライド(2.34ml)を加えた溶液を2時間撹拌し、N,N-ジメチルホルムアミド溶液に滴下した。

室温にて 2 時間攪拌後、反応液に水を加え、酢酸エチルにてにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、4-tert-ブトキシ-4-オキシブチル)(2,4-ジメトキシベンジル)アミノ]-2-メチルピリミジン-5-カルボン酸エチル(5.1g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.30(3H,t,J=7.0Hz), 1.41(9 H,s), 1.86(2H,m), 2.21(2H,t,J=7.4Hz), 2.51(3H,s), 3.48(2H,t,J=6.6Hz), 3.66(3H,s), 3.78(3H,s), 4.25(2H,q,J=7.0Hz), 4.51(2H,s), 6.38-6.43(2H,m), 7.04(1H,q,J=9.2Hz), 8.54(1H,s)

[0491]

参考例 76

4-tert-ブトキシ-4-オキシブチル)(2,4-ジメトキシベンジル)アミノ]-2-メチルピリミジン-5-カルボン酸エチル(5.1g)を N,N-ジメチルホルムアミド(76.5ml)に溶解し、tert-ブトキシカリウム(1.45g)を加え、100 deg Cにて 20 分攪拌した。

室温に冷却後、水を加え、酢酸エチルにてにて 抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーにて精製し、9-(2,4-ジ (2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) amine (0.36 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 2.06 (2 H, m), 2.41 (6 H, s), 2.56 (3 H, s), 2.51 - 2.59 (2 H, m), 3.26 (3 H, s), 3.44- 3.51 (2 H, m), 4.41 (2 H, s), 6.68 - 6.72 (3 H, m), 7.40 (2 H, d, J=8.0Hz), 8.63 (1 H, s)

[0490]

Reference Example 75

2 and 4 -dimethoxy benzylamine (10 g) was melted in N, N-dimethylformamide (100 ml), triethylamine (12.5 ml), 4-bromo butanoic acid t- butyl (16.0 g) was dripped, 8 -hour after agitating, triethylamine (7.7 ml) wasadded with room temperature .

4 -hydroxy -2- methyl pyrimidine -5-carboxylic acid ethyl 2 hours it agitated solution which triethylamine (7.66 ml), adds the methane sulfonyl chloride (2.34 ml) to (5.0 g) including tetrahydrofuran (100 ml), dripped to N, N-dimethylformamide solution.

With room temperature in 2 hours after stirring, reaction mixture it extracted with with ethylacetate includingwater.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 4 -t- butoxy -4- oxy butyl) (2 and 4 -dimethoxy benzyl) amino]-2- methyl pyrimidine -5-carboxylic acid ethyl (5.1 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.30 (3 H, t,
J=7.0Hz), 1.41 (9 H, s), 1.86 (2 H, m), 2.21 (2 H, t,
J=7.4Hz), 2.51 (3 H, s), 3.48 (2 H, t, J=6.6Hz), 3.66 (3 H,
s), 3.78 (3 H, s), 4.25 (2 H, q, J=7.0Hz), 4.51 (2 H, s), 6.38
-6.43 (2 H, m), 7.04 (1 H, q, J=9.2Hz), 8.54 (1 H, s)
[0491]

Reference Example 76

4 -t- butoxy -4- oxy butyl) it melted (2 and 4 -dimethoxy benzyl) amino]-2- methyl pyrimidine -5-carboxylic acid ethyl (5.1 g) in N, N- dimethylformamide (76.5 ml), 20 minutes itagitated with 100 deg C including t- butoxy potassium (1.45 g).

In room temperature after cooling, it extracted with with ethylacetate includingwater.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

It removed solvent under vacuum, it refined residue which isacquired with [shirikagerukaramukuromatogurafii], it

メトキシベンジル)-2-メチル-5-オキソ-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-6-カルボン酸 tert -ブチルと 9-(2,4-ジメトキシベンジル)-2-メチル-5-オキソ-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-6-カルボン酸エチルの混合物(3.8g)として得た。

9-(2,4-ジメトキシベンジル)-2-メチル-5-オキソ-6, 7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-6-カルボン酸 tert-ブチルと 9-(2,4-ジメトキシベンジル)-2-メチル-5-オキソ-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-6-カルボン酸エチルの混合物(3.8g) に 6 規定塩酸(15.2ml)を加え 1 時間加熱還流した。

室温に冷却後、減圧下水を除去し、得られた残 渣に飽和重層水を加え、テトラヒドロフラン/酢酸 エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(1.0g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 2.05-2.15(2H,m), 2.38(3H,s), 2.73(2H,t,J=7.0Hz), 3.22-3.28(2H,m), 3.33(1 H,m), 8.43(1H,s)

acquired 9 - (2 and 4 -dimethoxy benzyl) - 2 -methyl -5-oxo -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -6-carboxylic acid t- butyl and 9 - (2 and 4 -dimethoxy benzyl) - 2 -methyl -5-oxo -6, 7, 8, 9- mixture of [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -6-carboxylic acid ethyl (3.8 g) as.

9 - (2 and 4 -dimethoxy benzyl) - 2 -methyl -5-oxo -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -6-carboxylic acid t- butyl and 9 - (2 and 4 -dimethoxy benzyl) - 2 -methyl -5-oxo -6, 7, 8, 9-1 hour heating and refluxing itdid in mixture (3.8 g) of [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -6-carboxylic acid ethyl including 6 normal hydrochloric acid (15.2 ml).

After cooling, it removed vacuum sewage in room temperature, in residue whichis acquired it extracted with tetrahydrofuran /ethylacetate including saturated aqueous sodium bicarbonate.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], 2 -methyl -6, 7, 8, 9-[tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (1.0 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 2.05 - 2.15 (2
H, m), 2.38 (3 H, s), 2.73 (2 H, t, J=7.0Hz), 3.22 - 3.28 (2
H, m), 3.33(1 H, m), 8.43 (1 H, s)

元素分析値C9H11N3Oとして					
elemental analysis va	alues C9H11N3O doing				
Calcd. :C, 61. 00;H			, 6. 26;N		, 23. 71
Calcd.:C,61.00;H			6.26 ; N		23. 71
FouNd :	:C, 61. 12;	; H,	6. 37;	;N,	23. 58
FouNd:	:C,61.12;	; H,	6.37;	; N,	23. 58

[0492]

参考例 77

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.50g)にトルエン(10ml)を加え、3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(1.24g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(107mg)を加えて48時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、

[0492]

Reference Example 77

2 -methyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5-b] azepine -5-on (0.50 g) 48 hour heating and refluxing it did after adding the (3 -chlorophenoxy) aniline (1.24 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (107 mg) including toluene (10 ml), 3 -.

In room temperature after cooling, it extracted with

酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ 1.94(2H,t,J=6.2Hz), 2.38 (3H,s), 3.22-3.33(2H,m), 3.40-3.52(2H,m), 6.5 1(1H,m), 6.64(1H,d,J=8.0Hz), 6.77(1H,dd,J=8.4,2.2Hz), 6.96-7.08(4H,m), 7.18(1H,d,J=8.2Hz), 7.34-7.45(2H,m), 7.78(1H,m), 8.46(1H,s)

[0493]

参考例 78

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.50g)にトルエン(4.8ml)を加え、4-(4-クロロフェノキシ)アニリン(0.83g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(72mg)を加えて48 時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-[4-(4-0)] - N-(2-1)

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ 1.99(2H,m), 2.38(3H,s), 3.29(2H,m), 3.62(2H,m), 6.83(2H,d,J=7.8Hz), 6.97-7.06(4H,m), 7.36-7.43(2H,m), 7.76(1H,m), 8.49(1H,s)

[0494]

参考例 79

2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-6]アゼピン-5-オン(0.30g)にトルエン(6.0mi)を加え、4-[[(1-メチルテトラゾール-5-イル)メチル]スルファニル]アニリン(0.69g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(60mg)を加えて 48 時間加熱還流した。

ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water .

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], N-[3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-N-(2-methyl-6, 7, 8, 9-[tetorahidoropirimido][4 and 5-b] azepine-5-ylidene) amine (0.20 g) was acquired.

¹H-nmr (DMSO -d₆);de 1.94 (2 H,
t, J=6.2Hz), 2.38 (3 H, s), 3.22 - 3.33 (2 H, m), 3.40 - 3.52
(2 H, m), 6.51(1 H, m), 6.64 (1 H, d, J=8.0Hz), 6.77 (1 H,
dd, J=8.4, 2.2Hz), 6.96 - 7.08 (4 H, m), 7.18 (1 H, d,
J=8.2Hz), 7.34 - 7.45 (2 H, m), 7.78(1 H, m), 8.46 (1 H, s)

[0493]

Reference Example 78

2 -methyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5-b] azepine -5-on (0.50 g) 48 hour heating and refluxing it did after adding the(4 -chlorophenoxy) aniline (0.83 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (72 mg) including toluene (4.8 ml), 4-.

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], N-[4-(4-chlorophenoxy) phenyl]-N-(2-methyl-6, 7, 8, 9-[tetorahidoropirimido][4 and 5-b] azepine-5-ylidene) amine (0.38 g) was acquired.

¹H-nmr (DMSO -d₆);de 1.99 (2 H, m), 2.38 (3 H, s), 3.29 (2 H, m), 3.62 (2 H, m), 6.83 (2 H, d, J=7.8Hz), 6.97 - 7.06(4 H, m), 7.36 - 7.43 (2 H, m), 7.76 (1 H, m), 8.49 (1 H, s)

[0494]

Reference Example 79

2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.30 g) 48 hour heating and refluxing it did after adding[[(1 -methyl tetrazole -5-yl) methyl] sulfanyl] aniline (0.69 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (60 mg) including toluene (6.0 ml), 4 -.

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-(2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)-4-[[(1-メチルテトラゾール-5-イル)メチル]スルファニル]アニリン(0.12g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 2.08(2H,m), 2.50(2H,m), 2. 56(3H,s), 3.27(3H,s), 3.47(2H,t,J=6.2Hz), 3.99 (3H,s), 4.25(2H,s), 6.71(2H,t,J=8.8Hz), 7.28(2 H,d,J=8.4Hz), 8.61(1H,s)

[0495]

参考例 80

3-ニトロフェノール(4.0g)を N,N-ジメチルホルム アミド(40ml)に溶解し、炭酸カリウム(5.6g)、5-クロロメチル-4-メチル-2-フェニル-1,3-オキサゾール(7.8g)を加え、70 deg C にて 2 時間撹拌した。

室温に冷却後、水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、5-メチル-4-[(3-ニトロフェノキシ)メチル]-2-フェニル-1,3-オキサゾール(5.0g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 2.47(3H,s), 5.07(2H,s), 7.35 -7.47(5H,m), 7.81-7.92(2H,m), 7.99-8.04(2H,m)

[0496]

参考例 81

5-メチル-4-[(3-二トロフェノキシ)メチル]-2-フェニル-1,3-オキサゾール(5.0g)を 85%エタノール(15 0ml)に溶解し、塩化カルシウム(0.89g)、還元鉄(4.5g)を加え、3 時間加熱還流した。

室温に冷却後、セライトろ過し、酢酸エチルにて 洗浄した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N- (2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) - 4 - [[(1 -methyl tetrazole -5-yl) methyl] sulfanyl] aniline (0.12 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 2.08 (2 H, m), 2.50 (2 H, m), 2.56 (3 H, s), 3.27 (3 H, s), 3.47 (2 H, t, J=6.2Hz), 3.99 (3 H, s),4.25 (2 H, s), 6.71 (2 H, t, J=8.8Hz), 7.28 (2 H, d, J=8.4Hz), 8.61 (1 H, s)

[0495]

Reference Example 80

3 -nitro phenol it melted (4.0 g) in N, N- dimethylformamide (40 ml), 2 hours it agitated with 70 deg C potassium carbonate (5.6 g), 5 -chloromethyl -4- methyl -2- phenyl -1, 3- oxazole including (7.8 g).

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition tounderwater.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 5 -methyl -4- [(3 -nitro phenoxy) methyl] - 2 -phenyl -1, 3- oxazole (5.0 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 2.47 (3 H, s),
5.07 (2 H, s), 7.35 - 7.47 (5 H, m), 7.81 - 7.92 (2 H, m),
7.99 -8.04 (2 H, m)

[0496]

Reference Example 81

5 -methyl -4- [(3 - nitro phenoxy) methyl] - 2 -phenyl -1, 3-oxazole it melted (5.0 g) in 85% ethanol (150 ml), 3 hours heating and refluxing itdid calcium chloride (0.89 g), including reduced iron (4.5 g).

After cooling, celite filtration it did in room temperature, washed with ethylacetate.

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including water.

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をヘキサン/ 酢酸エチルにて洗浄し、3-[(5-メチル-2-フェニル-1,3-オキサゾール-4-イル)メトキシ]アニリン(3.5 g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 2.43(3H,s), 3.67(2H,br), 4.9 6(2H,s), 6.29-6.46(3H,m), 7.07(1H,t,J=8.0Hz), 7.41-7.45(3H,m), 7.98-8.04(2H,m)

[0497]

参考例 82

2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.30g)にトルエン(6.0ml)を加え、3-[(5-メチル-2-フェニル-1,3-オキサゾール-4-イル)メトキシ]アニリン(0.88g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(60mg)を加えて 28時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-(2,9-5) ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b] アゼピン-5-イリデン)-3-[(5-メチル-2-フェニル-1,3-オキサゾール-4-イル)メトキシ]アニリン(0.43g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 2.01-2.13(2H,m), 2.44(3H,s), 2.51-2.59(2H,m), 2.56(3H,m), 3.25(3H,s), 3.4 5(2H,t,J=6.2Hz), 5.00(2H,s), 6.37-6.47(2H,m), 6.72-6.79(1H,m), 7.21-7.29(1H,m), 7.41-7.47(3 H,m), 7.98-8.04(2H,m), 8.63(1H,s)

[0498]

参考例 83

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.30g)にトルエン(6.0m1)を加え、3-[(5-メチル-2-フェニル-1,3-オキサゾール-4-イル)メトキシ]アニリン(0.95g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(64mg)を加えて 24 時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired waswashed with hexane /ethylacetate, 3 - [(5 -methyl -2- phenyl -1, 3- oxazole -4- yl) methoxy] aniline (3.5 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 2.43 (3 H, s),
3.67 (2 H, br), 4.96 (2 H, s), 6.29 - 6.46 (3 H, m), 7.07 (1 H,
t, J=8.0Hz), 7.41- 7.45 (3 H, m), 7.98 - 8.04 (2 H, m)

[0497]

Reference Example 82

2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.30 g) 28 hour heating and refluxing it did after adding[(5 -methyl -2- phenyl -1, 3- oxazole -4- yl) methoxy] aniline (0.88 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (60 mg) including toluene (6.0 ml), 3 -.

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N- (2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) - 3 - [(5 -methyl -2- phenyl -1, 3- oxazole -4- yl) methoxy] aniline (0.43 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 2.01 - 2.13 (2
H, m), 2.44 (3 H, s), 2.51 - 2.59 (2 H, m), 2.56 (3 H, m),
3.25(3 H, s), 3.45 (2 H, t, J=6.2Hz), 5.00 (2 H, s), 6.37 6.47 (2 H, m), 6.72 - 6.79 (1 H, m), 7.21 - 7.29 (1 H,
m),7.41 - 7.47 (3 H, m), 7.98 - 8.04 (2 H, m), 8.63 (1 H, s)
[0498]

Reference Example 83

2 -methyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.30 g) 24 hour heating and refluxing it did after adding the [(5 -methyl -2- phenyl -1, 3- oxazole -4- yl) methoxy] aniline (0.95 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (64 mg) including toluene (6.0 ml), 3 -.

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium

乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、3-[(5-メチル-2-フェニル-1,3-オキサゾール-4-イル)メトキシ]-N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)アニリン(0.40g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.95-2.09(2H,m), 2.45(3H,s), 2.54(3H,s), 2.63(2H,t,J=7.4Hz), 3.37-3.47(2H, m), 5.00(2H,s), 5.61(1H,m), 6.39-6.48(2H,m), 6.74-6.80(1H,m), 7.22-7.31(1H,m), 7.40-7.46(3 H,m), 7.98-8.04(2H,m), 8.71(1H,s)

[0499]

参考例 84

N-(3-ヒドロキシフェニル)アセトアミド(3.0g)を N, N-ジメチルホルムアミド(30ml)に溶解し、炭酸カリウム(3.3g)、2-(クロロメチル)-1,3-ベンゾチアゾール(3.75g)を加え、50 deg Cにて2時間攪拌した。

室温に冷却後、水中に加え、酢酸エチルにて抽 出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-[3-(1, 3-ベンゾチアゾール-2-イルメトキシ)フェニル]アセトアミド(3.0g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 2.17(3H,s), 5.48(2H,s), 6.77 -6.83(1H,m), 7.06-7.11(1H,m), 7.20-7.28(2H, m), 7.36-7.55(3H,m), 7.87-7.92(1H,m), 8.01-8. 06(1H,m)

[0500]

参考例 85

N-[3-(1,3-ベンゾチアゾール-2-イルメトキシ)フェニル]アセトアミド(2.4g)をエタノール(24ml)に溶解し、濃塩酸(4.8ml)を加え、3 時間加熱還流した。

室温に冷却後、減圧下溶媒を除去し得られた残 渣に飽和重層水を加え中和し、酢酸エチルにて 抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をヘキサン/

sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 3 - [(5 -methyl -2-phenyl -1, 3- oxazole -4- yl) methoxy] -N- (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) aniline (0.40 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.95 - 2.09 (2
H, m), 2.45 (3 H, s), 2.54 (3 H, s), 2.63 (2 H, t, J=7.4Hz),
3.37 - 3.47(2 H, m), 5.00 (2 H, s), 5.61 (1 H, m), 6.39 - 6.48
(2 H, m), 6.74 - 6.80 (1 H, m), 7.22 - 7.31 (1 H, m), 7.40 7.46 (3 H, m), 7.98 - 8.04 (2 H, m), 8.71 (1 H, s)

[0499]

Reference Example 84

It melted N- (3 -hydroxyphenyl) acetamide (3.0 g) in N, N-dimethylformamide (30 ml), 2 hours it agitatedwith 50 deg C potassium carbonate (3.3 g), 2 - (chloromethyl) - 1 and 3 -benzothiazole including (3.75 g).

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition tounderwater.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N- [3 - (1 and 3 -benzothiazole -2- yl methoxy) phenyl] acetamide (3.0 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 2.17 (3 H, s),
5.48 (2 H, s), 6.77 - 6.83 (1 H, m), 7.06 - 7.11 (1 H, m),
7.20 -7.28 (2 H, m), 7.36 - 7.55 (3 H, m), 7.87 - 7.92 (1 H,
m), 8.01 - 8.06 (1 H, m)

[0500]

Reference Example 85

It melted N- [3 - (1 and 3 -benzothiazole -2- yl methoxy) phenyl] acetamide (2.4 g) in ethanol (24 ml), 3 hours heating and refluxing it didincluding concentrated hydrochloric acid (4.8 ml).

It removed solvent after cooling and under vacuum in room temperature and it neutralized in residue which is acquired including saturated aqueous sodium bicarbonate ,extracted with ethylacetate .

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate

solvent under vacuum was removed, residue which is

酢酸エチルにて洗浄し、3-(1,3-ベンゾチアゾール-2-イルメトキシ)アニリン(2.0g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 3.70(2H,s), 5.45(2H,s), 6.32 -6.47(3H,m), 7.07(1H,t,J=8.0Hz), 7.38-7.50(2H, m), 7.87-7.92(1H,m), 8.00-8.05(1H,m)

[0501]

参考例 86

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.20g)にトルエン(6.0ml)を加え、3-(1,3-ベンゾチアゾール-2-イルメトキシ)アニリン(0.58g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(43mg)を加えて 36 時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、3-(1,3-ベンゾチアゾール-2-イルメトキシ)-N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)アニリン(0.21g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.84-1.98(2H,m), 2.54(3H,s), 2.58(2H,t,J=7.0Hz), 3.33-3.43(2H,m), 5.50(2 H,s), 5.60(1H,m), 6.42-6.48(2H,m), 6.76-6.82 (1H,m), 7.23-7.54(3H,m), 7.87-7.92(1H,d,J=8.0 Hz), 8.71(1H,s)

[0502]

参考例 87

5-メチル-2-フェニル-4-[[トリブチル(クロロ)ホスホラニル]メチル]-1,3-オキサゾール(3.0g)をテトラヒドロフラン(30ml)に溶解し、28%ナトリウムメトキサイド/メタノール溶液(1.36g)を加え、0 deg C にて 30 分攪拌した後、3-ニトロベンズアルデヒド(0.88g)を加えた。

室温にて4時間攪拌した後、減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、5-メチル-4-[(E)-2-(3-ニトロフェニル)エテニル]-2-フェニル-1,3-オキサゾール(1.3g)を得た。

acquired waswashed with hexane /ethylacetate, 3 - (1 and 3 -benzothiazole -2- yl methoxy) aniline (2.0 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 3.70 (2 H, s),
5.45 (2 H, s), 6.32 - 6.47 (3 H, m), 7.07 (1 H, t, J=8.0Hz),
7.38 - 7.50(2 H, m), 7.87 - 7.92 (1 H, m), 8.00 - 8.05 (1 H, m)

[0501]

Reference Example 86

2 -methyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.20 g) 36 hour heating and refluxing it did after adding the (1 and 3 -benzothiazole -2- yl methoxy) aniline (0.58 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (43 mg) including toluene (6.0 ml), 3 -.

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 3 - (1 and 3 -benzothiazole -2- yl methoxy) -N- (2 -methyl -6, 7, 8, 9-[tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) aniline (0.21 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.84 - 1.98 (2
H, m), 2.54 (3 H, s), 2.58 (2 H, t, J=7.0Hz), 3.33 - 3.43 (2
H, m), 5.50(2 H, s), 5.60 (1 H, m), 6.42 - 6.48 (2 H, m),
6.76 - 6.82 (1 H, m), 7.23 - 7.54 (3 H, m), 7.87 -7.92 (1 H, d,
J=8.0Hz), 8.71 (1 H, s)

[0502]

Reference Example 87

5 -methyl -2- phenyl -4- [[tributyl (chloro) phosphoranyl] methyl] - 1 and 3 -oxazole (3.0 g) was melted in tetrahydrofuran (30 ml), 30minutes after agitating, 3 -nitro benzaldehyde (0.88 g) was added with 0 deg C including 28% sodium methoxide /methanol solution (1.36 g).

4 hours after agitating, it removed solvent under vacuum with the room temperature, in residue which is acquired it extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], 5 -methyl -4- [(E) - 2 - (3 -nitrophenyl) ethenyl] - 2 -phenyl -1, 3- oxazole (1.3 g)

Page 437 Paterra® InstantMT® Machine Translation (U.S. Pat. Ser. No. 6,490,548; Pat. Pending Ser. No. 10/367,296)

-1,3-オキサゾール(1.3g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 2.53(3H,s), 7.03(1H,d,J=16. 0Hz), 7.37-7.56(5H,m), 7.76-7.81(1H,m), 8.40 (1H,m)

[0503]

参考例 88

5-メチル-4-[(E)-2-(3-ニトロフェニル)エテニル]-2-フェニル-1,3-オキサゾール(1.3g)を 85%エタノール(39ml)に溶解し、塩化カルシウム(0.24g)、還元鉄(1.2g)を加え、4 時間加熱還流した。

室温に冷却後、セライトろ過し、酢酸エチルにて 洗浄した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、3-[(E)-2-(5-メチル-2-フェニル-1,3-オキサゾール-4-イル)エテニル]アニリン(0.63g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 2.48(3H,s), 3.69(2H,br), 6.5 7-6.63(1H,m), 6.85(1H,d,J=15.6Hz), 6.86(1H, m), 6.94-6.98(1H,s), 7.15(1H,t,J=7.6Hz), 7.27 (1H,d,J=15.8Hz), 7.43-7.49(3H,m), 8.04-8.09(2 H,m)

[0504]

参考例 89

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.20g)にトルエン(6.0ml)を加え、3-[(E)-2-(5-メチル-2-フェニル-1,3-オキサゾール-4-イル)エテニル]アニリン(0.62g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(43mg)を加えて30時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、3-[(E)-2-(5-メチル-2-フェニル-1,3-オキサゾール-4-イル)エテニル]-N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)アニリン(<math>165mg)を得た。

was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 2.53 (3 H, s),
7.03 (1 H, d, J=16.0Hz), 7.37 - 7.56 (5 H, m), 7.76 - 7.81 (1
H, m), 8.40(1 H, m)

[0503]

Reference Example 88

5 -methyl -4- [(E) - 2 - (3 -nitrophenyl) ethenyl] - 2 -phenyl -1, 3- oxazole it melted (1.3 g) in 85% ethanol (39 ml), 4 hours heating and refluxing itdid calcium chloride (0.24 g), including reduced iron (1.2 g).

After cooling, celite filtration it did in room temperature, washed with ethylacetate.

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 3 - [(E) - 2 - (5 -methyl -2- phenyl -1, 3- oxazole -4- yl) ethenyl] aniline (0.63 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 2.48 (3 H, s),
3.69 (2 H, br), 6.57 - 6.63 (1 H, m), 6.85 (1 H, d, J=15.6Hz),
6.86 (1 H, m), 6.94-6.98 (1 H, s), 7.15 (1 H, t, J=7.6Hz),
7.27 (1 H, d, J=15.8Hz), 7.43 - 7.49 (3 H, m), 8.04 - 8.09 (2 H, m)

[0504]

Reference Example 89

2 -methyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5-b] azepine -5-on (0.20 g) 30 hour heating and refluxing it did after adding the [(E) - 2 - (5 -methyl -2- phenyl -1, 3- oxazole -4-yl) ethenyl] aniline (0.62 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (43 mg) including toluene (6.0 ml), 3-.

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 3 - [(E) - 2 - (5 -methyl -2- phenyl -1, 3- oxazole -4- yl) ethenyl] -N- (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) aniline (165 mg) was acquired.

¹H-NMR(CDCl₃) δ 2.02-2.13(2H,m), 2.50(3H,s), 2.56(3H,s), 2.67(2H,t,J=7.0Hz), 2.86(1H,t,J=7.0Hz), 3.41-3.54(2H,m), 5.62(1H,m), 6.67-6.72 (1H,m), 6.91(1H,d,J=15.8Hz), 6.95(1H,s), 7.29 -7.49(6H,m), 8.04-8.09(2H,m), 8.76(1H,s)

[0505]

参考例 90

4-クロロベンズアミド(10g)に 1,3-ジクロロケトン(9.0g)を加えて、3 時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、4-(クロロメチル)-2-(4-クロロフェニル)-1,3-オキサゾール(4.7g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 4.57(2H,s), 7.44(2H,d,J=8.8 Hz), 7.71(1H,s), 7.98(2H,d,J=8.8Hz)

[0506]

参考例 91

3-ニトロフェノール(1.12g)を N,N-ジメチルホルム アミド(22.4ml)に溶解し、炭酸カリウム(1.7g)、4-クロロメチル-2-(4-クロロフェニル)-1,3-オキサゾ ール(2.2g)を加えて、室温にて 4 時間攪拌した。

反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2-(4-クロロフェニル)-4-[(3-ニトロフェノキシ)メチル]-1,3-オキサゾール(1.3g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 5.15(2H,s), 7.34-7.36(1H,m), 7.43-7.49(3H,m), 7.79(1H,s), 7.85-7.98(2H, m), 3.7.99-8.02(2H,m)

[0507]

参考例 92

2-(4-クロロフェニル)-4-[(3-ニトロフェノキシ)メチル]-1,3-オキサゾール(1.3g)を 85%エタノール(39 ml)に溶解し、塩化カルシウム(0.22g)、還元鉄(1.1g)を加え、4 時間加熱還流した。

¹H-nmr (CDCl₃);de 2.02 - 2.13 (2
H, m), 2.50 (3 H, s), 2.56 (3 H, s), 2.67 (2 H, t, J=7.0Hz),
2.86 (1 H, t, J=7.0Hz), 3.41- 3.54 (2 H, m), 5.62 (1 H, m),
6.67 - 6.72 (1 H, m), 6.91 (1 H, d, J=15.8Hz), 6.95 (1 H, s),
7.29 - 7.49 (6 H, m),8.04 - 8.09 (2 H, m), 8.76 (1 H, s)
[0505]

Reference Example 90

4 -chlorobenzamide 3 hours heating and refluxing it made (10 g) 1 and 3 -dichloro ketone including (9.0 g).

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 4 - (chloromethyl) - 2 - (4 -chlorophenyl) - 1 and 3 -oxazole (4.7 g) wasacquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 4.57 (2 H, s), 7.44 (2 H, d, J=8.8Hz), 7.71 (1 H, s), 7.98 (2 H, d, J=8.8Hz) [0506]

Reference Example 91

3 -nitro phenol it melted (1.12 g) in N, N-dimethylformamide (22.4 ml), 4 hours it agitated with room temperature potassium carbonate (1.7 g), 4 -chloromethyl -2-(4 -chlorophenyl) - 1 and 3 -oxazole including (2.2 g).

In reaction mixture it extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 2 - (4 -chlorophenyl) - 4 - [(3 -nitro phenoxy) methyl] - 1 and 3 -oxazole (1.3 g) wasacquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 5.15 (2 H, s),
7.34 - 7.36 (1 H, m), 7.43 - 7.49 (3 H, m), 7.79 (1 H, s),
7.85 -7.98 (2 H, m), 3.7.99 - 8.02 (2 H, m)

[0507]

Reference Example 92

2 - (4 -chlorophenyl) - 4 - [(3 -nitro phenoxy) methyl] - 1 and 3 -oxazole it melted (1.3 g) in 85% ethanol (39 ml), 4 hours heating and refluxing it did calcium chloride (0.22 g), including reduced iron (1.1 g).

室温に冷却後、セライトろ過し、酢酸エチルにて 洗浄した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、3-[[2-(4-クロロフェニル)-1,3-オキサゾール-4-イル]メトキシ]アニリン(0.67g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 3.67(2H,br), 5.03(2H,s), 6.3 1-6.45(3H,s), 7.08(1H,t,J=8.4Hz), 7.44(2H,d,J=8.8Hz), 7.71(1H,m), 7.98(2H,d,J=8.8Hz)

[0508]

参考例 93

ベンズチオアミド(15g)をエタノール(150ml)に溶解し、1,3-ジクロロケトン(15.3g)を加えて、4 時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、4-(クロロメチル)-2-フェニル-1,3-チアゾール(8.5g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 4.74(2H,s), 7.37-7.47(4H,m), 7.88-7.96(2H,m)

[0509]

参考例 94

3--トロフェノール(2.76g)を N,N-ジメチルホルム アミド(55.2ml)に溶解し、炭酸カリウム(4.1g)、4-(クロロメチル)-2-フェニル-1,3-チアゾール(5.0g) を加えて、室温にて 4 時間攪拌した。

反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、4-[(3-ニトロフェノキシ)メチル]-2-フェニル 1,3-チアゾール

After cooling, celite filtration it did in room temperature, washed with ethylacetate.

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], 3 - [[2 - (4 -chlorophenyl) - 1 and 3 -oxazole -4- yl] methoxy] aniline (0.67 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 3.67 (2 H, br), 5.03 (2 H, s), 6.31 - 6.45 (3 H, s), 7.08 (1 H, t, J=8.4Hz), 7.44 (2 H, d, J=8.8Hz), 7.71(1 H, m), 7.98 (2 H, d, J=8.8Hz)

[0508]

Reference Example 93

It melted benz thioamide (15 g) in ethanol (150 ml), 4 hours heating and refluxing it did 1 and 3 -dichloro ketone including (15.3 g).

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 4 - (chloromethyl) - 2 -phenyl -1, 3- thiazole (8.5 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 4.74 (2 H, s),
7.37 - 7.47 (4 H, m), 7.88 - 7.96 (2 H, m)

[0509]

Reference Example 94

3 -nitro phenol it melted (2.76 g) in N, N-dimethylformamide (55.2 ml), 4 hours it agitated with room temperature potassium carbonate (4.1 g), 4 - (chloromethyl) - 2 -phenyl -1, 3- thiazole including (5.0 g).

In reaction mixture it extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], 4 - [(3 -nitro phenoxy)]

(5.2g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 5.34(2H,s), 7.33-7.37(2H,m), 7.84-7.88(1H,m), 7.93-7.99(3H,m)

[0510]

参考例 95

4-[(3-二トロフェノキシ)メチル]-2-フェニル 1,3-チアゾール(5.2g)を 85%エタノール(156ml)に溶解し、塩化カルシウム(0.92g)、還元鉄(4.7g)を加え、4 時間加熱還流した。

室温に冷却後、セライトろ過し、酢酸エチルにて 洗浄した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、3-[(2-フェニル-1,3-チアゾール-4-イル)メトキシ]アニリン(3.8g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 3.68(2H,br), 5.23(2H,s), 6.2 9-6.46(3H,m), 7.07(1H,t,J=8.0Hz), 7.25-7.29(1 H,m), 7.41-7.46(3H,m), 7.92-7.98(2H,m)

[0511]

参考例 96

チオフェン-2-カルボキサミド(15g)に 1,3-ジクロロケトン(14.8g)を加えて、3 時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、4-(クロロメチル)-2-チェニル-1,3-オキサゾール(8.1g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 4.55(2H,s), 7.09-7.13(1H,m), 7.43-7.46(1H,m), 7.64(1H,s), 7.68-7.70(1H,m)

[0512]

参考例 97

methyl] - 2 -phenyl 1, 3- thiazole (5.2 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 5.34 (2 H, s),
7.33 - 7.37 (2 H, m), 7.84 - 7.88 (1 H, m), 7.93 - 7.99 (3 H,
m)

[0510]

Reference Example 95

4 - [(3 - nitro phenoxy) methyl] - 2 -phenyl 1, 3- thiazole it melted (5.2 g) in 85% ethanol (156 ml), 4 hours heating and refluxing it did calcium chloride (0.92 g), including reduced iron (4.7 g).

After cooling, celite filtration it did in room temperature, washed with ethylacetate

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 3 - [(2 -phenyl -1, 3-thiazole -4-yl) methoxy] aniline (3.8 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 3.68 (2 H, br), 5.23 (2 H, s), 6.29 - 6.46 (3 H, m), 7.07 (1 H, t, J=8.0Hz), 7.25 - 7.29(1 H, m), 7.41 - 7.46 (3 H, m), 7.92 - 7.98 (2 H, m)

[0511]

Reference Example 96

3 hours heating and refluxing it made thiophene -2-carboxamide (15 g) 1 and 3 -dichloro ketone including (14.8 g).

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 4 - (chloromethyl) - 2 -thienyl -1, 3- oxazole (8.1 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 4.55 (2 H, s),
7.09 - 7.13 (1 H, m), 7.43 - 7.46 (1 H, m), 7.64 (1 H, s),
7.68 -7.70 (1 H, m)

[0512]

Reference Example 97

3--トロフェノール(4.7g)を N,N-ジメチルホルム アミド(46.5ml)に溶解し、炭酸カリウム(6.9g)、4-(クロロメチル)-2-チエニル-1,3-オキサゾール(8.0g)を加えて、室温にて 4 時間攪拌した。

反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、4-[(3-ニトロフェノキシ)メチル]-2-チエニル-1,3-オキサゾール(7.4g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 5.13(2H,s), 7.13(1H,dd,J=4. 8Hz,2.0Hz), 7.69-7.72(2H,m), 7.84-7.89(2H,m)

[0513]

参考例 98

3-ニトロベンズアミド(10g)に 1,3-ジクロロケトン(8.4g)を加えて、3 時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、4-(クロロメチル)-2-(3-ニトロフェニル)-1,3-オキサゾール(7.7g)を得た。

3-クロロフェノール(2.27g)を N,N-ジメチルホルム アミド(45.4ml)に溶解し、炭酸カリウム(3.2g)、4-(クロロメチル)-2-(3-ニトロフェニル)-1,3-オキサゾール(4.0g)を加えて、室温にて 4 時間攪拌した。

反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、4-[(3-クロロフェノキシ)メチル]-2-(3-ニトロフェニル)-1,3-オキサゾール(3.4g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 5.07(2H,s), 6.84-7.27(5H,m), 7.67(1H,t,J=7.8Hz), 7.82-7.83(2H,t,J=7.8Hz), 8.28-8.41(2H,m), 8.89(1H,m)

3 -nitro phenol it melted (4.7 g) in N, N- dimethylformamide (46.5 ml), 4 hours it agitated with room temperature potassium carbonate (6.9 g), 4 - (chloromethyl) - 2 -thienyl -1, 3- oxazole including (8.0 g).

In reaction mixture it extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 4 - [(3 -nitro phenoxy) methyl] - 2 -thienyl - 1, 3 - oxazole (7.4 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 5.13 (2 H, s),
7.13 (1 H, dd, J=4.8Hz , 2.0Hz), 7.69 - 7.72 (2 H, m), 7.84 7.89 (2 H, m)

[0513]

Reference Example 98

3 -nitrobenzamide 3 hours heating and refluxing it made (10 g) 1 and 3 -dichloro ketone including (8.4 g).

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 4 - (chloromethyl) - 2 - (3 -nitrophenyl) - 1 and 3 -oxazole (7.7 g) wasacquired.

3 -chlorophenol it melted (2.27 g) in N, N-dimethylformamide (45.4 ml), 4 hours it agitated with room temperature potassium carbonate (3.2 g), 4 - (chloromethyl) - 2 - (3 -nitrophenyl) - 1 and 3 -oxazole including the (4.0 g).

In reaction mixture it extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], 4 - [(3 -chlorophenoxy) methyl] - 2 - (3 -nitrophenyl) - 1 and 3 -oxazole (3.4 g) wasacquired.

¹H-nnr (CDCl₃);de 5.07 (2 H, s),
6.84 - 7.27 (5 H, m), 7.67 (1 H, t, J=7.8Hz), 7.82 - 7.83 (2 H,
t, J=7.8Hz), 8.28 -8.41 (2 H, m), 8.89 (1 H, m)

[0514]

参考例 99

4-[(3-クロロフェノキシ)メチル]-2-(3-エトロフェニル)-1,3-オキサゾール(3.4g)を 85%エタノール(10 2ml)に溶解し、塩化カルシウム(0.57g)、還元鉄(2.9g)を加え、4 時間加熱還流した。

室温に冷却後、セライトろ過し、酢酸エチルにて 洗浄した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、3-[4-[(3-クロロフェノキシ)メチル]-1,3-オキサゾール-2-イル]アニリン(1.9g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 3.80(2H,br), 5.04(2H,s), 6.7 4-6.80(1H,m), 6.86-7.03(3H,m), 7.17-7.28(2H, m), 7.36-7.46(2H,m), 7.70(1H,m)

[0515]

参考例 100

アントラニル酸(1.0g)をアセトニトリル(20ml)に溶解し、ジメチルアミン/メタノール溶液(7.3ml)を加えた後、1-[3-(ジメチルアミノ)プロピル]-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩<math>(3.1g)を加え室温にて2時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に1規定塩酸を加え酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2-アミノ-N,N-ジメチルベンズアミド(0.35g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 3.06(6H,s), 4.35(2H,br), 6.6 6-6.75(2H,m), 7.07-7.19(2H,m)

[0516]

参考例 101

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.20g)にトルエン(6.0ml)を加え、2-アミノ-N,N-ジメチルベンズアミド(0.37g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(43mg)を

[0514]

Reference Example 99

4 - [(3 -chlorophenoxy) methyl] - 2 - (3 -nitrophenyl) - 1 and 3 -oxazole it melted (3.4 g) in 85% ethanol (102 ml), 4 hours heating and refluxing it did calcium chloride (0.57 g), including reduced iron (2.9 g).

After cooling, celite filtration it did in room temperature, washed with ethylacetate.

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], 3 - [4 - [(3 -chlorophenoxy) methyl] - 1 and 3 -oxazole -2- yl] aniline (1.9 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 3.80 (2 H, br), 5.04 (2 H, s), 6.74 - 6.80 (1 H, m), 6.86 - 7.03 (3 H, m), 7.17 -7.28 (2 H, m), 7.36 - 7.46 (2 H, m), 7.70 (1 H, m)

[0515]

Reference Example 100

It melted anthranilic acid (1.0 g) in acetonitrile (20 ml), after adding dimethyl amine /methanol solution (7.3 ml), 2 hours it agitated with room temperature 1 - [3 - (dimethylamino) propyl] - 3 -ethyl carbodiimide *acetate including (3.1 g).

It removed solvent under vacuum , in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including 1 normal hydrochloric acid .

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 2 -amino -N, N-dimethyl benzamide (0.35 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 3.06 (6 H, s), 4.35 (2 H, br), 6.66 - 6.75 (2 H, m), 7.07 - 7.19 (2 H, m)

[0516]

Reference Example 101

2 -methyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.20 g) 48 hour heating and refluxing it did after adding the (0.37 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (43 mg) including toluene (6.0 ml), 2

加えて48時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 2.00-2.11(2H,m), 2.53(3H,s), 2.61(2H,t,J=7.4Hz), 2.98(3H,s), 3.04(3H,s), 3. 36-3.46(2H,m), 5.95(1H,m), 6.75(1H,d,J=8.0Hz), 7.14(1H,td,J=7.4,1.0Hz), 7.30-7.39(2H,m), 8.53(1H,s)

[0517]

参考例 102

2-アミノ-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]安息香酸(4.0g)をアセトニトリル(80ml)に溶解し、ジメチルアミン塩酸塩(2.2g)を加えた後、トリエチルアミン(4.1ml)、1-[3-(ジメチルアミノ)プロピル]-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩(<math>5.7g)を加え室温にて 3 時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、残渣に水を加え酢酸エチル/エーテルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2-アミノ-N,N-ジメチル-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]ベンズアミド(1.9g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 3.05(6H,s), 4.34(2H,s), 6.75 (1H,d,J=8.4Hz), 6.85-7.00(4H,m), 7.53(2H,d,J=8.4Hz)

[0518]

参考例 103

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.20g)にトルエン(6.0ml)を加え、2-アミノ-N,N-ジメチル-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]ベンズアミド(0.73g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(43mg)を加えて 40時間加熱還流した。

-amino -N, N- dimethyl benzamide .

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N, N- dimethyl -2- [(2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) amino] benzamide (0.11 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 2.00 - 2.11 (2
H, m), 2.53 (3 H, s), 2.61 (2 H, t, J=7.4Hz), 2.98 (3 H, s),
3.04 (3 H, s), 3.36- 3.46 (2 H, m), 5.95 (1 H, m), 6.75 (1 H,
d, J=8.0Hz), 7.14 (1 H, td, J=7.4, 1.0Hz), 7.30 - 7.39 (2 H,
m), 8.53 (1 H, s)

[0517]

Reference Example 102

2-amino -5- it melted [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzoic acid (4.0 g) in acetonitrile (80 ml), after adding the dimethyl amine acetate (2.2 g), 3 hours it agitated with room temperature triethylamine (4.1 ml), 1 - [3 - (dimethylamino) propyl] - 3-ethyl carbodiimide *acetate including (5.7 g).

It removed solvent under vacuum, in residue it extracted with ethylacetate /ether including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 2 -amino -N, N-dimethyl -5- [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzamide (1.9 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 3.05 (6 H, s),
4.34 (2 H, s), 6.75 (1 H, d, J=8.4Hz), 6.85 - 7.00 (4 H, m),
7.53 (2 H, d, J=8.4Hz)

[0518]

Reference Example 103

2 -methyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.20 g) 40 hour heating and refluxing it did after adding the [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzamide (0.73 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (43 mg) including toluene (6.0 ml), 2 -amino -N, N-dimethyl -5-.

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N,N-ジメチル-2-[(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)アミノ]-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]ベンズアミド(0.28g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 2.09(2H,m), 2.53(3H,s), 2.6 8(2H,t,J=6.8Hz), 3.02(6H,s), 3.38-3.47(2H,m), 3.91-3.98(1H,m), 5.76(1H,m), 6.75(1H,d,J=8.8 Hz), 7.03-7.11(4H,m), 7.59(2H,d,J=8.4Hz), 8.5 4(1H,s)

[0519]

参考例 104

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.20g)にトルエン(6.0ml)を加え、<math>2-(ピロリジン-1-イルカルボニル)-4-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]アニリン(0.79g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(43mg)を加えて40時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-(2-)チル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン5-イリデン)-2-(ピロリジン-1-イルカルボニル)-4-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]アニリン(0.28g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.82-1.97(4H,m), 2.04-2.15 (2H,m), 2.53(3H,s), 2.69(2H,t,J=7.2Hz), 3.37-3.55(6H,m), 5.77(1H,m), 6.77(1H,d,J=9.2Hz), 7.03-7.11(4H,m), 7.59(2H,d,J=8.4Hz), 8.53(1H, s)

[0520]

参考例 105

3-トリフルオロフェノール(5.0g)をジメチルスルホキシド(64ml)に溶解し、カリウム tert-ブトキシド(4.9g)を加えた後、3-フルオロニトロベンゼン(6.4g)を加え、120 deg Cにて14時間攪拌した。

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water .

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N, N- dimethyl -2- [(2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) amino] - 5 - [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzamide (0.28 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 2.09 (2 H, m), 2.53 (3 H, s), 2.68 (2 H, t, J=6.8Hz), 3.02 (6 H, s), 3.38
- 3.47 (2 H, m), 3.91- 3.98 (1 H, m), 5.76 (1 H, m), 6.75 (1 H, d, J=8.8Hz), 7.03 - 7.11 (4 H, m), 7.59 (2 H, d, J=8.4Hz), 8.54 (1 H, s)

[0519]

Reference Example 104

2 -methyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.20 g) 40 hour heating and refluxing it did after adding the [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] aniline (0.79 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (43 mg) including toluene (6.0 ml), 2 - (pyrrolidine -1-ylcarbonyl) - 4-.

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N- (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) -2 - (pyrrolidine -1- ylcarbonyl) - 4 - [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] aniline (0.28 g) wasacquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.82 - 1.97 (4 H, m), 2.04 - 2.15 (2 H, m), 2.53 (3 H, s), 2.69 (2 H, t, J=7.2Hz), 3.37 -3.55 (6 H, m), 5.77 (1 H, m), 6.77 (1 H, d, J=9.2Hz), 7.03 - 7.11 (4 H, m), 7.59 (2 H, d, J=8.4Hz), 8.53 (1 H, s)

[0520]

Reference Example 105

3 -trifluoro phenol it melted (5.0 g) in dimethyl sulfoxide (64 ml), after adding potassium t- butoxide (4.9 g),14 hours it agitated with 120 deg C 3 -fluoro nitrobenzene including (6.4 g).

Page 445 Paterra® InstantMT® Machine Translation (U.S. Pat. Ser. No. 6,490,548; Pat. Pending Ser. No. 10/367,296)

反応液を室温に冷却後、水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。

1 規定水酸化ナトリウム、飽和食塩水にて洗浄し、硫酸マグネシウムにて乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、3-(3-トリフルオロフェノキシ)ニトロベンゼン(7.5g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 7.23(3H,m), 7.45-7.50(3H, m), 7.82-7.85(1H,m), 7.97-8.06(1H,m)

[0521]

参考例 106

3-(3-トリフルオロフェノキシ)ニトロベンゼン(7.5g) に 85%エタノール溶液(225ml)を加え、塩化カルシウム(1.47g)、還元鉄(7.4g)を加えて、3 時間加熱環流した。

反応液を室温に冷却後、減圧下エタノールを除去し、セライトろ過して酢酸エチルにて洗浄した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、3-(3-トリフルオロフェノキシ)アニリン(5.0g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 3.73(2H,br), 6.33-6.51(3H, m), 7.09-7.45(5H,m)

[0522]

参考例 107

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.20g)にトルエン(6.0ml)を加え、3-(3-トリフルオロフェノキシ)アニリン(0.57g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(43mg)を加えて36時間加熱還流した。

反応液を室温に冷却後、飽和重曹水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-(2-メ

reaction mixture in room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate inaddition to underwater.

You washed with 1 normal sodium hydroxide, saturated saline, dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 3 - (3 -trifluoro phenoxy) nitrobenzene (7.5 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 7.23 (3 H, m), 7.45 - 7.50 (3 H, m), 7.82 - 7.85 (1 H, m), 7.97 - 8.06 (1 H, m)

[0521]

Reference Example 106

3 - 3 hours refluxing with heating it did in (3 -trifluoro phenoxy) nitrobenzene (7.5 g) including 85% ethanol solution (225 ml), the calcium chloride (1.47 g), including reduced iron (7.4 g).

reaction mixture it removed ethanol after cooling and under vacuum in room temperature, celite filtration did and washed with ethylacetate.

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 3 - (3 -trifluoro phenoxy) aniline (5.0 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 3.73 (2 H, br), 6.33 - 6.51 (3 H, m), 7.09 - 7.45 (5 H, m)

[0522]

Reference Example 107

2 -methyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5-b] azepine -5-on (0.20~g) 36 hour heating and refluxing it did after adding the (3 -trifluoro phenoxy) aniline (0.57~g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (43 mg) including toluene (6.0~ml), 3-.

reaction mixture in room temperature after cooling, was extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

チル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)-3-(3-トリフルオロフェノキシ)アニリン(0.29g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.97-2.10(2H,m), 2.54(3H,s), 2.66(2H,d,J=7.2Hz), 3.38-3.48(2H,m), 5.66(1 H,m), 6.46-6.49(1H,m), 6.58-6.64(1H,m), 6.75-6.81(1H,m), 7.18-7.49(5H,m), 8.71(1H,s)

[0523]

参考例 108

2-アミノ-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]安息香酸(<math>3.8g)をアセトニトリル(75mI)に溶解し、モルホリン(3.3mI)を加えた後、1-[3-(ジメチルアミノ)プロピル]-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩(<math>3.6g)を加え室温にて 2 時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に 1 規定塩 酸を加え酢酸エチルにて抽出した。

5%重層水、飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2-(モルホリン-4-イルカルボニル)-4-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]アニリン(2.35g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 3.62-3.75(8H,m), 4.34(2H,b r), 6.76(1H,d,J=8.8Hz), 6.82(1H,d,J=2.6Hz), 6. 90-6.99(3H,m), 7.53(2H,d,J=8.4Hz)

[0524]

参考例 109

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.20g)にトルエン(6.0ml)を加え、2-(モルホリン-4-イルカルボニル)-4-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]アニリン(0.83g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(43mg)を加えて 36 時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液に飽和重曹水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)-2-(モルホリン-4-イルカルボニル)-4-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]アニリン(0.23

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N- (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) -3 - (3 -trifluoro phenoxy) aniline (0.29 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.97 - 2.10 (2
H, m), 2.54 (3 H, s), 2.66 (2 H, d, J=7.2Hz), 3.38 - 3.48 (2
H, m), 5.66(1 H, m), 6.46 - 6.49 (1 H, m), 6.58 - 6.64 (1 H, m), 6.75 - 6.81 (1 H, m), 7.18 - 7.49 (5 H, m), 8.71 (1 H, s)
[0523]

Reference Example 108

2 -amino -5- it melted [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzoic acid (3.8 g) in acetonitrile (75 ml), after adding the morpholine (3.3 ml), 2 hours it agitated with room temperature 1 - [3 - (dimethylamino) propyl] - 3 -ethyl carbodiimide *acetate including (3.6 g).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including 1 normal hydrochloric acid.

With 5% aqueous sodium bicarbonate, saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], 2 - (morpholine -4-ylcarbonyl) - 4 - [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] aniline (2.35 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 3.62 - 3.75 (8
H, m), 4.34 (2 H, br), 6.76 (1 H, d, J=8.8Hz), 6.82 (1 H, d,
J=2.6Hz), 6.90 - 6.99(3 H, m), 7.53 (2 H, d, J=8.4Hz)

[0524]

Reference Example 109

2 -methyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.20 g) 36 hour heating and refluxing it did after adding the [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] aniline (0.83 g), including p-toluene sulfonic acid acid *monohydrate (43 mg) including toluene (6.0 ml), 2 - (morpholine -4-ylcarbonyl) - 4-.

In room temperature after cooling, in reaction mixture it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], N- (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) -2 - (morpholine -4- ylcarbonyl) - 4 - [4 - (trifluoromethyl)

g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.89-2.23(2H,m), 2.55(3H,s), 2.66(2H,m), 3.38(2H,m), 3.64-3.76(6H,m), 5.66(1H,m), 6.73(1H,dd,J=8.0,1.0Hz), 7.03-7.11 (4H,m), 7.60(2H,d,J=8.6Hz), 8.63(1H,s)

[0525]

参考例 110

2-アミノ-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]安息香酸(3.0g)をアセトニトリル(60m)に溶解し、ピペリジン-4-カルボン酸エチル(3.2g)を加えた後、1-[3-(ジメチルアミノ)プロピル]-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩(3.9g)を加え室温にて 3 時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に 1 規定塩酸を加え酢酸エチルにて抽出した。

5%重層水、飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、1-[2-アミノ-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]ベンゾイル]ピペリジン-4-カルボン酸エチル(2.4g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.26(3H,t,J=7.0Hz), 1.64-1.8 1(2H,m), 1.91-2.01(2H,m), 2.57(1H,m), 3.00-3. 14(2H,m), 4.07-4.22(2H,m), 4.15(2H,q,J=7.0Hz), 6.75(1H,d,J=8.4Hz), 6.82(1H,d,J=2.6Hz), 6. 90-7.00(3H,m), 7.53(2H,d,J=8.8Hz)

[0526]

参考例 111

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.40g)にトルエン(12.0ml)を加え、<math>1-[2-アミノ-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]ベンゾイル]ピペリジン-4-カルボン酸エチル(2.0g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(86mg)を加えて 36 時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液に飽和重曹水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、1-[2-[(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)アミノ]-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]ベンゾイル]ピペリジン-4-カルボン酸エ

phenoxy | aniline (0.23 g) wasacquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.89 - 2.23 (2
H, m), 2.55 (3 H, s), 2.66 (2 H, m), 3.38 (2 H, m), 3.64 3.76(6 H, m), 5.66 (1 H, m), 6.73 (1 H, dd, J=8.0, 1.0Hz),
7.03 - 7.11 (4 H, m), 7.60 (2 H, d, J=8.6Hz), 8.63 (1 H, s)
[0525]

Reference Example 110

2 -amino -5- it melted [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzoic acid (3.0 g) in acetonitrile (60 ml), after adding the piperidine -4- carboxylic acid ethyl (3.2 g), 3 hours it agitated with room temperature 1 - [3 - (dimethylamino) propyl] - 3 -ethyl carbodiimide *acetate including (3.9 g).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including 1 normal hydrochloric acid.

With 5% aqueous sodium bicarbonate, saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 1 - [2 -amino -5- [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzoyl] piperidine -4-carboxylic acid ethyl (2.4 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.26 (3 H, t,
J=7.0Hz), 1.64 - 1.81 (2 H, m), 1.91 - 2.01 (2 H, m), 2.57 (1
H, m), 3.00 -3.14 (2 H, m), 4.07 - 4.22 (2 H, m), 4.15 (2 H,
q, J=7.0Hz), 6.75 (1 H, d, J=8.4Hz), 6.82 (1 H, d, J=2.6Hz),
6.90 - 7.00 (3 H, m), 7.53 (2 H, d, J=8.8Hz)

[0526]

Reference Example 111

2 -methyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.40 g) 36 hour heating and refluxing it did after adding the[2 -amino -5- [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzoyl] piperidine -4- carboxylic acid ethyl (2.0 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (86 mg) including toluene (12.0 ml), 1 -.

In room temperature after cooling, in reaction mixture it extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], 1 - [2 - [(2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) amino] - 5 - [4 - (trifluoromethyl) phenoxy]

チル(0.66g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.24(3H,t,J=7.0Hz), 1.61(2 H,m), 1.86-2.05(3H,m), 2.24(1H,m), 2.45-2.78 (4H,m), 2.53(3H,s), 2.95(1H,m), 3.40(2H,q,J=7.0Hz), 3.66-3.75(1H,m), 4.35(1H,m), 5.73(1H, m), 6.73(1H,d,J=8.0Hz), 7.03-7.11(4H,m), 7.10 (2H,d,J=8.8Hz), 8.55(1H,br)

[0527]

参考例 112

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.20g)にトルエン(6.0m!)を加え、N-[3-(7ミノフェノキシ)フェニル]アセトアミド(0.89g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(64mg)を加えて 60 時間加熱還流した。

反応液を室温に冷却後、反応液に飽和重曹水 を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-[3-[3-[(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)アミノ]フェノキシ]フェニル]アセトアミド(0.18g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.97-2.10(2H,m), 2.15(3H,s), 2.53(3H,s), 2.65(2H,t,J=7.0Hz)3.37-3.47(2H, m), 5.62(1H,m), 6.44-6.47(1H,m), 6.54(1H,d,J=7.8Hz), 6.73-6.79(2H,m), 7.23-7.35(5H,m), 8.69(1H,s)

[0528]

参考例 113

2-アミノ-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]安息香酸(<math>5.1g)をアセトニトリル(102ml)に溶解し、N-(2-メトキシエチル)-N-プロピルアミン(4.0g)を加えた後、1-[3-(ジメチルアミノ)プロピル]-3-エチルカルボジイミド塩酸塩(<math>6.5g)を加え室温にて 3時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に 1 規定塩酸を加え酢酸エチルにて抽出した。

5%重層水、飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2-アミノ-

benzoyl] piperidine -4- carboxylic acid ethyl (0.66 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.24 (3 H, t,
J=7.0Hz), 1.61 (2 H, m), 1.86 - 2.05 (3 H, m), 2.24 (1 H,
m), 2.45 - 2.78(4 H, m), 2.53 (3 H, s), 2.95 (1 H, m), 3.40
(2 H, q, J=7.0Hz), 3.66 - 3.75 (1 H, m), 4.35 (1 H, m), 5.73
(1 H, m), 6.73(1 H, d, J=8.0Hz), 7.03 - 7.11 (4 H, m), 7.10
(2 H, d, J=8.8Hz), 8.55 (1 H, br)

[0527]

Reference Example 112

2 -methyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.20 g) 60 hour heating and refluxing it did after adding the N- [3 - (aminophenoxy) phenyl] acetamide (0.89 g) including toluene (6.0 ml), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (64 mg).

reaction mixture in room temperature after cooling, in reaction mixture was extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], N-[3-[3-[(2-methyl-6, 7, 8, 9-[tetorahidoropirimido][4 and 5-b]] azepine -5-ylidene) amino] phenoxy] phenyl] acetamide (0.18 g)

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.97 - 2.10 (2
H, m), 2.15 (3 H, s), 2.53 (3 H, s), 2.65 (2 H, t, J=7.0Hz)
3.37 - 3.47 (2 H, m),5.62 (1 H, m), 6.44 - 6.47 (1 H, m),
6.54 (1 H, d, J=7.8Hz), 6.73 - 6.79 (2 H, m), 7.23 - 7.35 (5
H, m), 8.69(1 H, s)

[0528]

was acquired.

Reference Example 113

2 -amino -5- it melted [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzoic acid (5.1 g) in acetonitrile (102 ml), 3 hours itagitated with room temperature N- (2 -methoxyethyl) -N-propyl amine after adding (4.0 g), 1-[3 - (dimethylamino) propyl] - 3 -ethyl carbodiimide acetate including (6.5 g).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including 1 normal hydrochloric acid.

With 5% aqueous sodium bicarbonate, saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

N-(2-メトキシエチル)-N-プロピル-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]ベンズアミド(2.4g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 0.83(3H,m), 1.55(2H,m), 3. 22-3.43(2H,m), 3.32(3H,s), 3.59(4H,br), 4.22(2 H,br), 6.88-6.99(3H,m), 7.52(2H,d,J=9.2Hz)

[0529]

参考例 114

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.20g)にトルエン(6.0ml)を加え、<math>2-アミノ-N-(2-メトキシエチル)-N-プロピル-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]ベンズアミド(0.89g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(64mg)を加えて <math>60 時間加熱還流した。

反応液を室温に冷却後、反応液に飽和重曹水 を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-(2-メトキシメチル)-2-[(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)アミノ]-<math>N-プロピル-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]ベンズアミド(0.17g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 0.78(3H,t,J=7.2Hz), 1.55(2 H,m), 1.97-2.18(2H,m), 2.53(3H,s), 2.70(2H,t,J=7.2Hz), 3.21(3H,s), 3.31(2H,m), 3.34-3.50(4 H,m), 5.65(1H,m), 6.69-6.78(1H,m), 6.99-7.11 (4H,m), 7.59(2H,d,J=8.8Hz), 8.63(1H,s)

[0530]

参考例 115

2-アミノ-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]安息香酸(4.0g)をアセトニトリル(80m)に溶解し、1-アセチルピペリジン(3.5g)を加えた後、1-[3-(ジメチルアミノ)プロピル]-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩(<math>5.7g)を加え室温にて 3 時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に1規定塩酸を加え、酢酸エチル/エーテルにて抽出した。

飽和重層水、飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マ グネシウムにて乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2-[(4-ア [shirikagerukaramukuromatogurafii], 2 -amino -N- (2 -methoxyethyl) -N- propyl -5- [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzamide (2.4 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 0.83 (3 H, m), 1.55 (2 H, m), 3.22 - 3.43 (2 H, m), 3.32 (3 H, s), 3.59 (4 H, br), 4.22(2 H, br), 6.88 - 6.99 (3 H, m), 7.52 (2 H, d, J=9.2Hz)

[0529]

Reference Example 114

2 -methyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.20 g) 60 hour heating and refluxing it did after adding the [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzamide (0.89 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (64 mg) including toluene (6.0 ml), 2 -amino -N-(2 -methoxyethyl)-N- propyl-5-.

reaction mixture in room temperature after cooling, in reaction mixture was extracted with ethylacetate including sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N- (2 -methoxymethyl) - 2 - [(2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) amino] -N- propyl -5- [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzamide (0.17 g) wasacquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 0.78 (3 H, t,
J=7.2Hz), 1.55 (2 H, m), 1.97 - 2.18 (2 H, m), 2.53 (3 H, s),
2.70 (2 H, t, J=7.2Hz), 3.21(3 H, s), 3.31 (2 H, m), 3.34 3.50 (4 H, m), 5.65 (1 H, m), 6.69 - 6.78 (1 H, m), 6.99 7.11 (4 H, m),7.59 (2 H, d, J=8.8Hz), 8.63 (1 H, s)

[0530]

Reference Example 115

2 -amino -5- it melted {4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzoic acid (4.0 g) in acetonitrile (80 ml), 3 hours itagitated with room temperature 1 -acetyl piperidine after adding (3.5 g), 1 - [3 - (dimethylamino) propyl] - 3-ethyl carbodiimide *acetate including (5.7 g).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate /ether including 1 normal hydrochloric acid.

With saturated aqueous sodium bicarbonate, saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

セチルピペラジン-1-イル)カルボニル]-4-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]アニリン(1.8g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 2.12(3H,s), 3.48-3.64(8H,m), 4.32(2H,s), 6.77(1H,d,J=8.8Hz), 6.83(1H,d,J=2.8Hz), 6.93-6.99(3H,m), 7.54(2H,d,J=8.8Hz)

[0531]

参考例 116

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.20g)にトルエン(6.0ml)を加え、2-[(4-アセチルピペラジン-1-イル)カルボニル]-4-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]アニリン(0.92g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(43mg)を加えて36時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2-[(4-P+F)-(4-F)] セチルピペラジン-1-イル)カルボニル]-N-(2-F ル-6,7,8,9-Fトラヒドロピリミド[4,5-<math>6]アゼピン-5-イリデン)-4-[4-(+)]フルオロメチル)フェノキシ]アニリン(0.24g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.83-1.88(2H,m), 2.07(3H,s), 2.54(3H,s), 2.68(2H,m), 3.35-3.68(8H,m), 3.7 2-3.78(2H,m), 5.68(1H,m), 6.74(1H,dd,J=9.8,5.8Hz), 7.02-7.11(4H,m), 7.61(2H,d,J=5.8Hz), 8.56(1H,s)

[0532]

参考例 117

2-アミノ-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ] 安息香酸(<math>4.0g)をアセトニトリル(80mI)に溶解し、1-(x++)カルボニルメチル)ピペラジン(4.6g)を加えた後、1-[3-(ジメチルアミノ)プロピル]-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩(<math>4.6g)を加え室温にて3時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に水を加え、酢酸エチル/エーテルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、[4-[2-ア

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 2 - [(4 -acetyl piperazine -1- yl) carbonyl] - 4 - [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] aniline (1.8 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 2.12 (3 H, s),
3.48 - 3.64 (8 H, m), 4.32 (2 H, s), 6.77 (1 H, d, J=8.8Hz),
6.83 (1 H, d, J=2.8Hz), 6.93-6.99 (3 H, m), 7.54 (2 H, d,
J=8.8Hz)

[0531]

Reference Example 116

2 -methyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.20 g) 36 hour heating and refluxing it did after adding the [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] aniline (0.92 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (43 mg) including toluene (6.0 ml), 2 - [(4 -acetyl piperazine -1-yl) carbonyl] - 4-.

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with [shirikagerukaramukuromatogurafii], 2 - [(4 -acetyl piperazine -1- yl) carbonyl] -N- (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) - 4 - [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] aniline (0.24 g) wasacquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.83 - 1.88 (2
H, m), 2.07 (3 H, s), 2.54 (3 H, s), 2.68 (2 H, m), 3.35 3.68(8 H, m), 3.72 - 3.78 (2 H, m), 5.68 (1 H, m), 6.74 (1 H,
dd, J=9.8, 5.8Hz), 7.02 - 7.11 (4 H, m), 7.61 (2 H, d,
J=5.8Hz), 8.56(1 H, s)

[0532]

Reference Example 117

2 -amino -5- it melted [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzoic acid (4.0 g) in acetonitrile (80 ml), 3 hours itagitated with room temperature 1 - after adding (ethoxy carbonyl methyl) piperazine (4.6 g), 1 - [3 - (dimethylamino) propyl] - 3-ethyl carbodiimide *acetate including (4.6 g).

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate /ether including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

Page 451 Paterra® InstantMT® Machine Translation (U.S. Pat. Ser. No. 6,490,548; Pat. Pending Ser. No. 10/367,296)

ミノ-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]ベンゾイル]ピペラジン-1-イル]酢酸エチル(3.2g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.27(3H,t,J=7.2Hz), 2.59-2.6 4(2H,t,J=4.8Hz), 3.24(2H,s), 3.67(4H,m), 4.30 (2H,br), 6.72-6.83(2H,m), 6.89-6.98(3H,m), 7.5 3(2H,d,J=8.4Hz)

[0533]

参考例 118

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.40g)にトルエン(12.0ml)を加え、[4-[2-アミノ-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]ベンゾイル]ピペラジン-1-イル]酢酸エチル(2.0g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(43mg)を加えて48時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、[4-[2-[(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)アミノ]-5-[4-[2-アミノ-5-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]ベンゾイル]ピペラジン-1-イル]酢酸エチル(0.37g)を得た。 1 H-NMR(CDCl3) δ 1.26(3H,t,J=7.0Hz),1.82-1.89(2H,m),2.45-2.72(6H,m),2.54(3H,m),3.17(2H,s),3.34-3.57(4H,m),3.71-3.80(2H,m),4.12(2H,q,J=7.0Hz),5.66(1H,m),6.71-6.75(1H,m),7.00-7.11(4H,m),7.60(2H,d,J=8.8Hz),8.62(1H,s)]]

[0534]

参考例 119

2-アミノ-5-(4-ニトロフェノキシ)安息香酸(6.0g)をアセトニトリル(120m)に溶解し、ピロリジン(3.4m)を加えた後、1-[3-(ジメチルアミノ)プロピル]-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩(<math>8.5g)を加え室温にて 2 時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、残渣に水を加え酢酸エチル/エーテルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、4-(4-ニトロフェノキシ)-2-(ピロリジン-1-イルカルボニル)アニリン(1.4g)を得た。

[shirikagerukaramukuromatogurafii], [4 - [2 -amino -5- [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzoyl] piperazine -1- yl] ethylacetate (3.2 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.27 (3 H, t, J=7.2Hz), 2.59 - 2.64 (2 H, t, J=4.8Hz), 3.24 (2 H, s), 3.67 (4 H, m), 4.30 (2 H, br), 6.72-6.83 (2 H, m), 6.89 - 6.98 (3 H, m), 7.53 (2 H, d, J=8.4Hz)

[0533]

Reference Example 118

2 -methyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.40 g) 48 hour heating and refluxing it did after adding the [4 - [2 -amino -5- [4 - (trifluoromethyl)] phenoxy] benzoyl] piperazine -1-yl] ethylacetate (2.0 g) including toluene (12.0 ml), including p-toluene sulfonic acid acid *monohydrate (43 mg).

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

To remove solvent under vacuum , to refine residue which isacquired with [shirikagerukaramukuromatogurafii], [4 - [2 - [(2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) amino] - 5 - [4 - [2 -amino -5- [4 - (trifluoromethyl) phenoxy] benzoyl] piperazine -1- yl] ethylacetate (0.37 g) was acquired. $\langle \sup 1-\langle \sup 1-1-y | 1-y | 1-y | 1-y | 1-y |$ ethylacetate (0.37 g) was acquired. $\langle \sup 1-\langle \sup 1-1-y | 1-y | 1-y | 1-y | 1-y |$ (CDCl $\langle \sup 1-y | 1-y | 1-y | 1-y |$), 1.82 - 1.89 (2 H, m), 2.45 - 2.72 (6 H, m), 2.54 (3 H, m), 3.17(2 H, s), 3.34 - 3.57 (4 H, m), 3.71 - 3.80 (2 H, m), 4.12 (2 H, q, J=7.0Hz), 5.66 (1 H, m), 6.71 - 6.75 (1 H, m), 7.00 - 7.11 (4 H, m), 7.60 (2 H, d, J=8.8Hz), 8.62 (1 H, s)]]

[0534]

Reference Example 119

2-amino -5- it melted (4 -nitro phenoxy) benzoic acid (6.0 g) in acetonitrile (120 ml), after adding the pyrrolidine (3.4 ml), 2 hours it agitated with room temperature 1 - [3 - (dimethylamino) propyl] - 3 -ethyl carbodiimide *acetate including (8.5 g).

It removed solvent under vacuum, in residue it extracted with ethylacetate /ether including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 4 - (4 -nitro phenoxy) - 2 - (pyrrolidine -1- ylcarbonyl) aniline (1.4 g) was acquired.

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.92(4H,m), 3.39-3.68(4H, m), 4.65(2H,br), 6.76(1H,d,J=8.4Hz), 6.90-6.99 (4H,m), 8.17(2H,d,J=9.2Hz)

[0535]

参考例 120

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.47g)にトルエン(14ml)を加え、4-(4-トロフェノキシ)-2-(ピロリジン-1-イルカルボニル)アニリン(1.4g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(0.20g)を加えて 48 時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)-4-(4-ニトロフェノキシ)-2-(1-ピロリジニルカルボニル)アニリン(0.15g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.82-1.92(4H,m), 2.04-2.18 (2H,m), 2.54(3H,s), 2.69(2H,t,J=7.0Hz), 3.37-3.55(6H,m), 3.71-3.78(1H,m), 5.61(1H,m), 6.8 0(1H,d,J=8.8Hz), 7.04-7.11(4H,m), 8.23(2H,d,J=9.6Hz), 8.54(1H,s)

[0536]

参考例 121

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(5.2g)をテトラヒドロフラン/メタノール(208ml)に溶解し、水素化ホウ素ナトリウム(1.34g)を加えて、室温にて 1 時間攪拌した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オールを得た。

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オール(3.6g)をトルエン(142ml)に溶解し、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデセン(3.6ml)、ジフェニルホスホリルアジド(5.1ml)を加えて、室温にて 12 時間攪拌した。

反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.92 (4 H, m), 3.39 - 3.68 (4 H, m), 4.65 (2 H, br), 6.76 (1 H, d, J=8.4Hz), 6.90 - 6.99(4 H, m), 8.17 (2 H, d, J=9.2Hz)

[0535]

Reference Example 120

2 -methyl -6, 7, 8, 9- to [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.47 g) 48 hour heating and refluxing it did after adding the(pyrrolidine -1- ylcarbonyl) aniline (1.4 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (0.20 g) including toluene (14 ml), 4 - (4 -nitro phenoxy) - 2-.

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N- (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) - 4 - (4 -nitro phenoxy) - 2 - (1 -pyrrolidinyl carbonyl) aniline (0.15 g) wasacquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.82 - 1.92 (4 H, m), 2.04 - 2.18 (2 H, m), 2.54 (3 H, s), 2.69 (2 H, t, J=7.0Hz), 3.37 -3.55 (6 H, m), 3.71 - 3.78 (1 H, m), 5.61 (1 H, m), 6.80 (1 H, d, J=8.8Hz), 7.04 - 7.11 (4 H, m), 8.23 (2 H, d, J=9.6Hz), 8.54 (1 H, s)

[0536]

Reference Example 121

2 -methyl -6, 7, 8, 9- it melted [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (5.2 g) in tetrahydrofuran /methanol (208 ml), 1 hour itagitated with room temperature including sodium borohydride * (1.34 g).

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 2-methyl-6, 7, 8, 9-[tetorahidoropirimido] [4 and 5-b] azepine-5-ol was acquired.

2 -methyl -6, 7, 8, 9- it melted [tetorahidoropirimido] [4 and 5-b] azepine -5-ol (3.6 g) in toluene (142 ml), 12 hours itagitated with room temperature 1 and 8 -diazabicyclo [5.4.0] - 7 -undecene (3.6 ml), including the diphenyl phosphoryl azide azido (5.1 ml).

In reaction mixture it extracted with ethylacetate including water.

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、5-アジド-2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン(2.1g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.88-2.05(3H,m), 2.13-2.21 (1H,m), 2.49(3H,s), 3.19-3.25(1H,m), 3.55-3.6 7(1H,m), 4.65-4.70(1H,m), 5.50(1H,br), 8.12(1 H,s)

[0537]

参考例 122

5-アジド-2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン(2.1g)をメタノール(42ml)に溶解し、窒素雰囲気下 10%パラジウム/カーボン(0.42g)を加えて、水素雰囲気下室温にて 12 時間攪拌した。

反応液をセライトろ過し、メタノールにて洗浄した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(1.0g)を得た。

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ 1.65-1.92(4H,m), 2.28(3 H,s), 3.21-3.26(2H,m), 4.00-4.05(1H,m), 6.85 (1H,m), 8.08(1H,s)

[0538]

参考例 123

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(0.15g)を <math>N,N-ジメチルホルムアミド(3.0ml)に溶解し、炭酸カリウム(163mg)、 $2-フルオロニトロベンゼン(<math>106\mu$ l)を加え、80~deg~Cにて 16 時間攪拌した。

室温に冷却後、反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、2-メチル-N-(2-ニトロフェニル)-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(191mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.81-2.09(4H,m), 2.49(3H,

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 5 -azido -2- methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine (2.1 g) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.88 - 2.05 (3
H, m), 2.13 - 2.21 (1 H, m), 2.49 (3 H, s), 3.19 - 3.25 (1 H,
m),3.55 - 3.67 (1 H, m), 4.65 - 4.70 (1 H, m), 5.50 (1 H,
br), 8.12 (1 H, s)

[0537]

Reference Example 122

5 -azido -2- methyl -6, 7, 8, 9- it melted [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine (2.1 g) in methanol (42 ml), 12 hours itagitated with room temperature under hydrogen atmosphere including 10% palladium /carbon (0.42 g) under nitrogen atmosphere .

celite filtration it did reaction mixture , washed with methanol .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 2-methyl-6, 7, 8, 9-[tetorahidoropirimido] [4 and 5-b] azepine-5-amine (1.0 g) was acquired.

¹H-nmr (DMSO -d₆);de 1.65 1.92 (4 H, m), 2.28 (3 H, s), 3.21 - 3.26 (2 H, m), 4.00 4.05 (1 H, m),6.85 (1 H, m), 8.08 (1 H, s)

[0538]

Reference Example 123

2 -methyl -6, 7, 8, 9- it melted [tetorahidoropirimido] [4 and 5-b] azepine -5-amine (0.15 g) in N, N- dimethylformamide (3.0 ml), 16 hours itagitated with 80 deg C potassium carbonate (163 mg), 2-fluoro nitrobenzene including (106;mu1).

In room temperature after cooling, in reaction mixture it extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 2-methyl-N- (2-nitrophenyl) - 6, 7, 8 and 9 - [tetorahidoropirimido] [4 and 5-b] azepine -5-amine (191 mg) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.81 - 2.09 (4

m), 3.36-3.53(2H,m), 4.78-4.89(1H,m), 5.29(1 H,m), 6.64-6.72(2H,m), 7.39(1H,m), 8.08(1H, s), 8.19(1H,dd,J=8.8,1.8Hz), 8.36(1H,d,J=7.0H z)

[0539]

参考例 124

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(70mg)を <math>1-メチル-2-ピロリドン(2.1 ml)に溶解し、トリエチルアミン($82 \mu 1$)、2,4-ジフルオロニトロベンゼン(63mg)を加え、 $60 \ deg \ C$ にて 12 時間攪拌した。

室温に冷却後、反応液に水を加え、酢酸エチル にて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、N-(5-7)ルオロ-2-ニトロフェニル)-2-メチル-6,7,8,9-テトラピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(52mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.94-2.11(2H,m), 2.18-2.25 (2H,m), 2.49(3H,m), 3.39-3.49(2H,m), 4.73-4.8 3(1H,m), 5.55(1H,m), 6.34-6.47(2H,m), 8.07(1 H,s), 8.20-8.29(1H,m), 8.49-8.53(1H,m)

[0540]

参考例 125

N-[5-(3-クロロフェノキシ)-2-ニトロフェニル]-2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-アミン(0.38g)を 85%エタノール(11.4ml)に溶解し、塩化カルシウム(50mg)、還元鉄(0.20g)を加え、4時間加熱還流した。

室温に冷却後、セライトろ過して酢酸エチルで 洗浄した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、 $4-(3-クロロフェノキシ)-N^2-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)ベンゼン-1,2-ジアミン(<math>90mg$)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.88-2.21(4H,m), 2.47(3H,s), 3.26(2H,br), 3.40(2H,m), 3.99(1H,m), 4.57(1

H, m), 2.49 (3 H, m), 3.36 - 3.53 (2 H, m), 4.78 - 4.89 (1 H, m), 5.29 (1 H, m), 6.64 - 6.72 (2 H, m), 7.39 (1 H, m), 8.08 (1 H, s), 8.19 (1 H, dd, J=8.8, 1.8Hz), 8.36 (1 H, d, J=7.0Hz)

[0539]

Reference Example 124

2 -methyl -6, 7, 8, 9-1 -methyl -2- pyrrolidone it melted [tetorahidoropirimido] [4 and 5-b] azepine -5-amine (70 mg) in (2.1 ml), 12 hours itagitated with 60 deg C triethylamine (82;mul), 2 and 4-difluoro nitrobenzene including (63 mg).

In room temperature after cooling, in reaction mixture it extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], N- (5-fluoro -2-nitrophenyl) - 2-methyl -6, 7, 8, 9- [tetorapirimido] [4 and 5-b] azepine -5-amine (52 mg) wasacquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.94 - 2.11 (2
H, m), 2.18 - 2.25 (2 H, m), 2.49 (3 H, m), 3.39 - 3.49 (2 H,
m),4.73 - 4.83 (1 H, m), 5.55 (1 H, m), 6.34 - 6.47 (2 H,
m), 8.07 (1 H, s), 8.20 - 8.29 (1 H, m), 8.49- 8.53 (1 H, m)
[0540]

Reference Example 125

N- [5 - (3 - chlorophenoxy) - 2 - nitrophenyl] - 2 - methyl - 6, 7, 8, 9- it melted [tetorahidoropirimido] [4 and 5 - b] azepine -5-amine (0.38 g) in 85% ethanol (11.4 ml),4 hours heating and refluxing it did calcium chloride (50 mg), including reduced iron (0.20 g).

After cooling, celite filtration doing in room temperature, you washed with the ethylacetate.

It removed solvent under vacuum, in residue which is acquiredit extracted with ethylacetate including water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 4 - (3 -chlorophenoxy) -N²- (2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-yl) benzene

-1, 2- diamine (90 mg) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.88 - 2.21 (4 H, m), 2.47 (3 H, s), 3.26 (2 H, br), 3.40 (2 H, m), 3.99 (1

H,m), 5.16(1H,m), 6.22(1H,d,J=2.6Hz), 6.33(1 H,dd,J=8.2,2.6Hz), 6.74-6.80(1H,m), 6.85-7.00 (2H,m), 7.17(1H,t,J=8.2Hz), 8.09(1H,s)

[0541]

参考例 126

2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.30g)にトルエン(9.0ml)を加え、N-[3-(3-ニトロフェノキシ)フェニル]-4-クロロベンズアミド(1.15g)を加えた後、パラトルエンスルホン酸・一水和物(64mg)を加えて 24 時間加熱還流した。

室温に冷却後、反応液を飽和重曹水中に加え、 酢酸エチルにて抽出した。

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて 乾燥した。

減圧下溶媒を除去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、4-クロロ-N-[3-[3-[(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-イリデン)アミノ]フェノキシ]フェニル]ベンズアミド(135mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ 1.97-2.11(2H,m), 2.53(3H,s), 2.66(2H,t,J=7.0Hz), 3.37-3.46(2H,m), 5.61(1 H,m), 6.47-6.58(2H,m), 6.75-6.87(2H,m), 6.75-6.87(2H,m), 7.27-7.48(6H,m), 7.72-7.81(2H,m), 7.89(1H,s), 8.69(1H,s)

[0542]

参考例 127

エチル (5-アジド-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)アセテート(0.27g)のエタノール溶液(5ml)に Pd/C(10%、30mg)を加えて系内を水素で置換し、室温で 12 時間撹拌した。

セライトを通じてろ過し、ろ液を濃縮してエチル (5-アミノ-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)アセテート<math>(0.24g)を油状物として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.28(3H,t,J=7.2H z), 1.80-1.90(1H,m), 1.98-2.09(1H,m), 2.44(3 H,s), 3.38-3.46(1H,m), 3.58-3.66(1H,m), 4.02 (1H,t,J=4.8Hz), 4.21(2H,q,J=7.2Hz), 4.33(1H,d, J=17.7Hz), 4.43(1H,d,J=17.7Hz), 8.07(1H,s).

[0543]

参考例 128

H, m), 4.57(1 H, m), 5.16 (1 H, m), 6.22 (1 H, d, J=2.6Hz), 6.33 (1 H, dd, J=8.2, 2.6Hz), 6.74 - 6.80 (1 H, m), 6.85 - 7.00 (2 H, m), 7.17(1 H, t, J=8.2Hz), 8.09 (1 H, s)

[0541]

Reference Example 126

2 -methyl -6, 7, 8, 9-24 hour heating and refluxing it did in [tetorahidoropirimido] [4 and 5-b] azepine -5-on (0.30 g) after adding the (1.15 g), including p-toluenesulfonic acid acid *monohydrate (64 mg) including toluene (9.0 ml), N-[3-(3-nitro phenoxy) phenyl] - 4-chlorobenzamide.

In room temperature after cooling, it extracted with ethylacetate in addition reaction mixture to in sodium bicarbonate-saturated water.

With saturated saline after washing, it dried with magnesium sulfate .

solvent under vacuum was removed, residue which is acquired wasrefined with

[shirikagerukaramukuromatogurafii], 4 -chloro -N-[3 - [3 - [(2 -methyl -6, 7, 8, 9- [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-ylidene) amino] phenoxy] phenyl] benzamide (135 mg) was acquired.

¹H-nmr (CDCl₃);de 1.97 - 2.11 (2
H, m), 2.53 (3 H, s), 2.66 (2 H, t, J=7.0Hz), 3.37 - 3.46 (2
H, m), 5.61(1 H, m), 6.47 - 6.58 (2 H, m), 6.75 - 6.87 (2 H, m), 6.75 - 6.87 (2 H, m), 7.27 - 7.48 (6 H, m), 7.72 - 7.81 (2
H, m), 7.89 (1 H, s), 8.69 (1 H, s)

[0542]

Reference Example 127

In ethanol solution (5 ml) of ethyl (5 -azido -2- methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) acetate (0.27 g) it substituted inside of system with hydrogen including Pd /C (10% and 30 mg), 12 hours agitated with room temperature .

It filtered via celite, concentrated filtrate and it acquired the ethyl (5 -amino -2- methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) acetate (0.24 g) as oil.

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.28 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.80 - 1.90 (1 H, m), 1.98 - 2.09 (1 H,
m), 2.44 (3 H, s), 3.38 -3.46 (1 H, m), 3.58 - 3.66 (1 H, m),
4.02 (1 H, t, J=4.8Hz), 4.21 (2 H, q, J=7.2Hz), 4.33 (1 H, d,
J=17.7Hz), 4.43 (1 H, d, J=17.7Hz), 8.07 (1 H, s).

[0543]

Reference Example 128

エチル (5-アミノ-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)アセテート<math>(0.24g)、3-フェノキシ安息香酸(0.32g)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物(0.29g)の N,N-ジメチルホルムアミド溶液(5ml)に 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(0.29g)を加えて室温で 5 時間撹拌した。

濃縮し、酢酸エチルで希釈し、水で3回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチルのみ)に付し、濃縮し、残渣をイソプロピルエーテルで洗ってエチル [2-メチル-5-((3-フェノキシベンゾイル)アミノ)-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]アセテート(0.36g)を無色結晶として得た。

mp. 162-163 deg C

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.29(3H,t,J=7.2H z), 2.05-2.17(1H,m), 2.21-2.30(1H,m), 2.45(3 H,s), 3.39-3.46(1H,m), 3.53-3.61(1H,m), 4.07 (1H,d,J=17.7Hz), 4.20(2H,q,J=7.2Hz), 4.73(1H,d,J=17.7Hz), 5.25-5.30(1H,m), 6.47(1H,d,J=7.5 Hz), 6.99-7.02(2H,m), 7.10-7.15(2H,m), 7.33-7.41(3H,m), 7.47-7.50(2H,m), 8.07(1H,s).

[0544]

参考例 129

エチル [2-メチル-5-(メチル(3-フェノキシベンゾイル)アミノ)-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8 (5H)-イル]アセテート(0.15g)のテトラヒドロフラン溶液(2ml)に 1N 水酸化ナトリウム水溶液(2ml)を加え、70 deg Cで90分撹拌した。

酢酸を加えて pH4 とし、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層に食塩を加えて飽和とし、テトラヒドロフランで3回抽出した。

有機層を合わせ、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残渣を酢酸エチルで洗って[2-メチル-5-(メチル(3-フェノキシベンゾイル)アミノ)-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]酢酸(72mg)を無色結晶として得た。

mp. 238-239 deg C(分解)

¹H-NMR(DMSO-d₆,300MHz) δ 1.8-2.2(2H,m), 2.32(3H,brs), 2.69(3H,brs), 3.2-3.7(2H,m), 4.0 -4.5(2H,m), 4.78(0.5H,brs), 5.62(0.5H,brs), 6.8 -7.6(9H,m), 7.80(1H,brs).

ethyl (5 -amino -2- methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) acetate (0.24 g), 3 -phenoxy benzoic acid (0.32 g), 1 -hydroxybenzotriazole azole monohydrate in N, N- dimethylformamide solution (5 ml) of (0.29 g)5 hours it agitated with room temperature 1 -ethyl -3-including (3 -dimethylaminopropyl jp11) carbodiimide acetate (0.29 g).

It concentrated, diluted with ethylacetate, with water one time washed with thrice, saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (Only basic, ethylacetate), concentrated, washed residue with the isopropyl ether and it acquired ethyl [2-methyl-5-(3-phenoxy benzoyl) amino)-6, 7-dihydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine-8 (5 H)-yl] acetate (0.36 g) as colorless crystal.

mp.162-163deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.29 (3 H, t, J=7.2Hz), 2.05 - 2.17 (1 H, m), 2.21 - 2.30 (1 H, m), 2.45 (3 H, s), 3.39 -3.46 (1 H, m), 3.53 - 3.61 (1 H, m),
4.07 (1 H, d, J=17.7Hz), 4.20 (2 H, q, J=7.2Hz), 4.73 (1 H, d, J=17.7Hz), 5.25 - 5.30 (1 H, m),6.47 (1 H, d, J=7.5Hz),
6.99 - 7.02 (2 H, m), 7.10 - 7.15 (2 H, m), 7.33 - 7.41 (3 H, m), 7.47 - 7.50(2 H, m), 8.07 (1 H, s).

[0544]

Reference Example 129

In tetrahydrofuran solution (2 ml) of ethyl [2 -methyl -5-(methyl (3 -phenoxy benzoyl) amino) - 6 and 7 -dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] acetate (0.15 g) 90 minutes it agitated with 70 deg C including 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (2 ml).

It made pH 4 including acetic acid, separating it did including thewater and ethylacetate.

It made saturated in water layer including salt, thrice extracted with tetrahydrofuran.

It adjusted organic layer, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, washed residue with ethylacetate and it acquired the [2 -methyl -5- (methyl (3 -phenoxy benzoyl) amino) - 6 and 7 -dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] acetic acid (72 mg) as colorless crystal.

mp.238-239deg C (Disassembly)

¹H-nmr (DMSO -d₆, 300MHz);de
1.8 - 2.2 (2 H, m), 2.32 (3 H, brs), 2.69 (3 H, brs), 3.2 - 3.7
(2 H, m), 4.0 - 4.5(2 H, m), 4.78 (0.5 H, brs), 5.62 (0.5 H, brs), 6.8 - 7.6 (9 H, m), 7.80 (1 H, brs).

[0545]

参考例 130

チオモルホリン(15g)をトリエチルアミン(120ml) に溶かし、クロロアセトニトリル(11g)を加え、2 時 間還流した。

放冷後ジエチルエーテル(150ml)を加え、沈殿 物をろ去した。

ろ液の溶媒を留去し、得られた無色結晶(12g)を 酢酸エチル-ヘキサンで洗った。

結晶(12g)をジエチルエーテル(120ml)に溶かし、アルゴン雰囲気下水素化リチウムアルミニウム(4.2g)のジエチルエーテル(80ml)懸濁液中に氷冷下滴下した。

一晩還流後、水(4.2ml)、15%水酸化ナトリウム 水溶液(4.2ml)、水(12.6ml)を加え撹拌した。

無水硫酸マグネシウムを加え、セライトろ過した。

ろ液の溶媒を留去し、2-チオモルホリノエチルアミン(2g)を無色オイルとして得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 2.43 (2H, t, J = 6.0 Hz), 2.45-2.79 (10H, m).

[0546]

参考例 131

2-チオモルホリノエチルアミン(1.5g)、トリエチルアミン(1.2ml)を THF(30ml)に溶かし、二炭酸ジ-t-ブチル(0.82g)を加え、室温で一晩撹拌した。

溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒酢酸エチル)を用いて精製し、無色オイル(0.94g)を得た。

得られたオイル(0.94g)、メタンスルホン酸(0.3m l)をジクロロメタン(25ml)に溶かし、m-クロロ過安息香酸(1.4g)のジクロロメタン(12ml)溶液を氷冷下滴下した。

氷冷にて1時間撹拌後、m-クロロ過安息香酸(0.36g)のジクロロメタン(5ml)溶液を追加し、さらに1時間撹拌した。

チオ硫酸ナトリウム水溶液を加え、濃縮した。

[0545]

Reference Example 130

It melted thiomorpholine (15 g) in triethylamine (120 ml), 2 hours reflux it did including the chloro acetonitrile (11 g).

After cooling including diethyl ether (150 ml), precipitate removal by filtration was done.

solvent of filtrate was removed, colorless crystal (12 g) which is acquired waswashed with ethylacetate -hexane.

It melted crystal (12 g) in diethyl ether (120 ml), under ice cooling dripped in diethyl ether (80 ml) suspension of argon atmosphere sewage element conversion lithium aluminum trihydrocyanide (4.2 g).

It agitated after overnight reflux, water (4.2 ml), 15% sodium hydroxide aqueous solution production liquid (4.2 ml), including thewater (12.6 ml).

Including anhydrous magnesium sulfate, celite filtration it did.

It removed solvent of filtrate, 2-thiomorpholino ethylamine it acquired (2 g) as the colorless oyl.

¹H-nmr (300 MHz , CDCl₃);de
2.43 (2 H, t, J=6.0Hz), 2.45 - 2.79 (10 H, m).

[0546]

Reference Example 131

2 -thiomorpholino ethylamine (1.5 g), it melted triethylamine (1.2 ml) in THF (30 ml), overnight itagitated with room temperature including carbon dioxide di-t-butyl (0.82 g).

It removed solvent, it extracted with ethylacetate including water.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent ethylacetate), colorless oyl (0.94 g) wasacquired.

oyl which it acquires (0.94 g), methane sulfonic acid (0.3 ml) was melted in dichloromethane (25 ml), dichloromethane (12 ml) solution of m-chloro perbenzoic acid (1.4 g) under ice cooling was dripped.

1 hour agitation later, it added dichloromethane (5 ml) solution of m-chloro perbenzoic acid (0.36 g) with ice cooling, furthermore 1 hour agitated.

Including sodium thiosulfate aqueous solution, it

炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル)を用いて精製し、無色結晶(0.43g)を得た。

得られた結晶(0.43g)を酢酸エチル(25ml)に溶か し、4N 塩酸酢酸エチル溶液(3ml)を加え、80 de g C、10 分間加熱した。

ヘキサンを加え、析出した無色沈殿物(0.37g)を ろ取、粗 2-(1,1-ジオキシドチオモルホリノ)エチ ルアミン二塩酸塩として次の反応に用いた。

[0547]

参考例 132

2,4-ジアミノフェノール(5.0g), 4-プロピル安息香酸(4.2g)とポリリン酸(100g)の混合物を 160 deg C で 2 時間撹拌した。

反応液を氷水に加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を 1N 水酸化ナトリウム水、水、飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

減圧下濃縮し、得られた結晶を酢酸エチル-へ キサンから再結晶し、5-アミノ-2-(4-プロピルフェ ニル)-1,3-ベンゾオキサゾール(5.1g)を結晶とし て得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 0.97(3H,t,J=6.9H z), 1.63-1.77(2H,m), 2.66(2H,t,J=8.1Hz), 3.71 (2H,bs), 6.69(1H,dd,J=2.1Hz,8.4Hz), 7.04(1H,d, J=2.1Hz), 7.29-7.37(3H,m), 8.09-8.16(2H,m).

[0548]

参考例 133

2-ヒドロキシ-5-ニトロベンジルブロミド(5.0g), トリフェニルホスフィン(5.1g)とトルエン(50ml)の混合物を12時間加熱還流した。

析出した結晶をろ取し、トルエンで洗い結晶を得た。

得られた結晶(5.0g)と 4-ブロモ安息香酸クロリド (4.4g)トリエチルアミン(6.2ml)、トルエン(50ml)の 混合物を 2 時間加熱還流した。

concentrated.

Including sodium bicarbonate water solution, it extracted with ethylacetate.

organic layer after washing, was dried with water and saturated saline makinguse of anhydrous magnesium sulfate, solvent was removed.

residue was refined making use of [shirikagerukaramukuromatogurafii] (elution solvent :ethylacetate), colorless crystal (0.43 g) wasacquired.

It melted crystal (0.43 g) which it acquires in ethylacetate (25 ml), 80 deg C, 10 min itheated including 4 Nhydrochloric acid ethylacetate solution (3 ml).

Including hexane, it filtered colorless precipitate (0.37 g) which was precipitated, it used for following reaction 2 - as (1 and 1 -dioxide thiomorpholino) ethylamine dihydrochloride roughly.

[0547]

Reference Example 132

2 and 4 -diamino phenol (5.0 g), 4 -propyl benzoic acid (4.2 g) with mixture of polyphosphoric acid (100 g) 2 hours was agitated with 160 deg C.

reaction mixture in addition to ice water, it extracted with ethylacetate.

1 Nsodium hydroxide water, water, you washed organic layer with saturated saline, dried with the magnesium sulfate.

Under vacuum it concentrated, recrystallization it did crystal which isacquired from ethylacetate -hexane, 5 -amino -2- (4 -propyl phenyl) - 1 and 3 -benzoxazole it acquired the(5.1 g) as crystal.

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
0.97 (3 H, t, J=6.9Hz), 1.63 - 1.77 (2 H, m), 2.66 (2 H, t,
J=8.1Hz), 3.71 (2 H, bs), 6.69 (1 H, dd, J=2.1Hz , 8.4Hz),
7.04(1 H, d, J=2.1Hz), 7.29 - 7.37 (3 H, m), 8.09 - 8.16 (2 H,
m).

[0548]

Reference Example 133

2 -hydroxy -5-nitrobenzyl bromide (5.0 g), [torifeniruhosufin] (5.1 g) with mixture of toluene (50 ml) was done 12 hour heating and refluxing.

It filtered crystal which it precipitated, washed with toluene andacquired crystal.

crystal which it acquires (5.0 g) with 4 -bromo benzoic acid chloride (4.4 g) triethylamine (6.2 ml), the mixture of toluene (50 ml) 2 hours heating and refluxing was done.

冷却後、反応液を水、飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。

減圧下溶媒を留去し、結晶として 2-(4-ブロモフェニル)-5-ニトロベンゾフラン(3.6g)を得た。

2-(4-ブロモフェニル)-5-ニトロベンゾフラン(3.6 g)、塩化スズ・2 水和物(12.8g)エタノール(50ml) の混合物を 70 deg C で 30 分攪拌し、30 分間 還流した。

冷却後、減圧下エタノールを留去し、酢酸エチルで抽出した。

有機層を炭酸水素ナトリウム水、水、飽和食塩 水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

減圧下濃縮し、残差をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル-ヘキサン)に付し、5-アミノ-2-(4-ブロモフェニル)ベンゾフラン(0.2g)を結晶として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 3.3(2H,br), 6.68(1 H,dd,J=2.1Hz,8.4Hz), 6.82-6.88(2H,m), 7.23-7. 31(1H,s), 7.51-7.57(2H,m), 7.64—7.75(2H,m).

[0549]

参考例 134

4-ヒドロキシ-2-メチルチオピリミジン-5-カルボン酸エチル(5.0g)とトリエチルアミン(8.1ml)の N,N-ジメチルホルムアミド溶液(50ml)に p-トルエンスルホニルクロリド(4.7g)を加え、室温で30分撹拌した。

N-メチル- β -アラニンエチルエステル(5.3g)を加え、室温で 12 時間撹拌した。

濃縮し、酢酸エチルで希釈し、水で3回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

減圧下溶媒を留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル-ヘキサン)に付し、油状物(4.5g)を得た。

これをエタノール(10ml)に溶かし、水素化ナトリウム(油性、60%、0.56g)、エタノール(20ml)から調整したナトリウムエトキシド溶液に 0 deg Cで 滴下し、室温で 30 分、60 deg Cで 1.5 時間撹拌した。

濃縮し、水で希釈し、酢酸を加えて pH4 とした。

酢酸エチルで 3 回抽出し、有機層を集め、飽和 食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。 After cooling, you washed reaction mixture with water, and saturated saline dried with magnesium sulfate.

solvent under vacuum was removed, 2 - (4 -bromophenyl) - 5 -nitro benzofuran (3.6 g) wasacquired as crystal.

2 - (4 -bromophenyl) - 5 -nitro benzofuran (3.6 g), 30 minutes it agitated mixture of tin chloride *dihydrate (12.8 g) ethanol (50 ml) with 70 deg C, 30 min reflux did.

It removed ethanol after cooling, and under vacuum extracted with ethylacetate.

sodium bicarbonate water, water, you washed organic layer with saturated saline, dried with the magnesium sulfate.

Under vacuum it concentrated, residue attached 5 -amino -2-itacquired on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate -hexane), (4 -bromophenyl) benzofuran (0.2 g) as crystal .

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de 3.3
(2 H, br), 6.68 (1 H, dd, J=2.1Hz , 8.4Hz), 6.82 - 6.88 (2 H, m), 7.23 - 7.31 (1 H, s), 7.51 -7.57 (2 H, m), 7.64 - 7.75 (2 H, m).

[0549]

Reference Example 134

4-hydroxy -2- methylthio pyrimidine -5-carboxylic acid ethyl (5.0 g) with in N, N- dimethylformamide solution (50 ml) of triethylamine (8.1 ml) 30 minutes itagitated with room temperature including p- toluene sulfonyl chloride (4.7 g).

N- methyl -; be -alanine ethyl ester including (5.3 g), 12 hours it agitated with the room temperature.

It concentrated, diluted with ethylacetate, with water one time washed with thrice, saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It removed solvent under vacuum, residue attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate -hexane), acquired oil $(4.5 \, g)$.

It melted this in ethanol (10 ml), sodium hydride (oily, 60%, 0.56g), it dripped to sodium ethoxide solution which was adjusted from ethanol (20 ml) with 0 deg C, with room temperature 30minutes, 1.5 hours agitated with 60 deg C.

It concentrated, diluted with water, it made pH 4 including acetic acid .

thrice it extracted with ethylacetate, gathered organic layer, washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

濃縮し、残渣に 6N 塩酸水溶液(50ml)を加えて30分間加熱還流した。

減圧下濃縮し、炭酸水素ナトリウムを加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウム で乾燥した。

減圧下濃縮し、8-メチル-2-メチルチオ-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(1.6g)を結晶として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 2.55(3H,s), 2.72(2 H,t,J=7.4Hz), 3.24(3H,s), 3.61(2H,t,J=7.4Hz), 8.58(1H,s).

[0550]

参考例 135

8-(6-ヒドロキシヘキシル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(2.82g、10.7mmol)をジクロロメタン(50ml)に溶解させ、デス-マーチン試薬(5.00g)を加えた。

混合物を室温で1時間撹拌した。

反応混合物にジクロロメタン(100ml)及び 0.2M チオ硫酸ナトリウム水溶液(75ml)を加えた。

分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣に酢酸エチル:へキサン=1:1を加え、不溶物を取り除いた。

濾液を減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1→ 1:2→酢酸エチル)で精製した。

さらに酢酸エチル:ヘキサン=1:1 で不溶物を再除去し、濾液を減圧下、濃縮し、6-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)ヘキサナール(1.94g)をオイルとして得た。

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.39(2H,quintet,J=7.7Hz), 1.62-1.77(4H,m), 2.48(2H,td,J=7.2,1.4Hz), 2.54(3H,s), 2.70(2H,t,J=7.1Hz), 3.61(2H,t,J=7.2Hz), 3.72(2H,t,J=7.4Hz), 8.70(1H,s), 9.79 (1H,s).

[0551]

参考例 136

6-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)ヘキサナール(1.93g、7.39mmol)を1,2-ジクロロエタン(40ml)に溶解させ、1-Boc-ピペラジン(1.51g)を加えた。

It concentrated, 30 min heating and refluxing it did in residue including 6 Nhydrochloric acid solution (50 ml).

Under vacuum it concentrated, it extracted with ethylacetate including sodium hydrogen carbonate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Under vacuum it concentrated, 8 -methyl -2- methylthio -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on itacquired (1.6 g) as crystal.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
2.55 (3 H, s), 2.72 (2 H, t, J=7.4Hz), 3.24 (3 H, s), 3.61 (2
H, t, J=7.4Hz), 8.58 (1 H, s).

[0550]-

Reference Example 135

8 - (6 -hydroxy hexyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on melting (2.82 g, 10.7mmol) in dichloromethane (50 ml), it added Dess-Martin reagent (5.00 g).

mixture 1 hour was agitated with room temperature.

dichloromethane (100 ml) and 0.2 Msodium thiosulfate aqueous solution (75 ml) were added to reaction mixture.

separating it did, dried organic layer with anhydrous sodium sulfate .

solvent was removed under vacuum, insoluble matter was removed to the residue including ethylacetate:hexane =1:1.

filtrate was concentrated under vacuum, residue was refined with[shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate=1:1*1:2*ethylacetate).

Furthermore it re-removed insoluble matter with ethylacetate:hexane =1:1, under vacuum, concentrated filtrate, 6 - it acquired (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) hexanal (1.94 g) as oyl.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.39 (2 H, quintet, J=7.7Hz), 1.62 - 1.77 (4 H, m), 2.48 (2 H,
td, J=7.2, 1.4Hz), 2.54 (3 H, s), 2.70 (2 H, t, J=7.1Hz),
3.61(2 H, t, J=7.2Hz), 3.72 (2 H, t, J=7.4Hz), 8.70 (1 H, s),
9.79 (1 H, s).

[0551]

Reference Example 136

6 - 1 and 2 -dichloroethane melting (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) hexanal (1.93 g, 7.39mmol) in (40 ml), 1 -Boc-piperazine itadded (1.51 g).

トリアセトキシヒドロホウ酸ナトリウム(3.13g)及び酢酸(0.40ml)を加えた。

混合物を室温で1時間撹拌した。

アセトン(10ml)を加え、室温で10分間撹拌した。

ジクロロメタン(200ml)を加えた。

混合物を 1 規定水酸化ナトリウム水溶液(75ml) 及び飽和食塩水(75ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル→酢酸エチル:メタノール=85:15)で精製し、4-[6-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)ヘキシル]-1-ピペラジンカルボン酸 t-ブチル(2.31g)をオイルとして得た。

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.36-1.38(4H,m), 1.46(9H,s), 1.51(2H,br), 1.64(2H,quintet,J=7.2H z), 2.33(2H,t,J=8.1Hz), 2.37(4H,t,J=4.7Hz), 2.5 3(3H,s), 2.69(2H,t,J=7.1Hz), 3.43(4H,t,J=5.0H z), 3.60(2H,t,J=7.1Hz), 3.71(2H,t,J=7.2Hz), 8.6 9(1H,s).

[0552]

参考例 137

4-[6-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d] ピリミジン-8(5H)-イル)へキシル]-1-ピペラジンカルボン酸 t-ブチル(2.30g、5.33mmol)、3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(3.51g)及び p-トルエンスルホン酸ー水和物(0.10g)をトルエン(55ml)に混合させた。

混合物を125 deg Cで28 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(300ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(50ml)、水(50m I)及び飽和食塩水(50ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1→酢酸エチル:メタノール= $20:1\rightarrow10:1\rightarrow$ 酢酸エチル:エタノール:トリエチルアミン=100:10:1、酢酸エチル→酢酸エチル:メタノール=4:1)で精製し、4-[6-[5-[[3-(3-0121+2)]])フェニル]イミノ]-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]ヘキシル]-1-ピペラジンカルボン酸 1-ブチル(1.14g)をアモルファスとして得た。

triacetoxy hydro sodium borate (3.13 g) and acetic acid (0.40 ml) was added.

mixture 1 hour was agitated with room temperature.

Including acetone (10 ml), 10 min it agitated with room temperature .

dichloromethane (200 ml) was added.

mixture 1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (75 ml) and was washed with saturated saline (75 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](ethylacetate *ethylacetate :methanol =85:15), 4 - [6 - (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) hexyl] - 1 -piperazine carboxylic acid t-butyl it acquired (2.31 g) as oyl.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.36 - 1.38 (4 H, m), 1.46 (9 H, s), 1.51 (2 H, br), 1.64 (2 H,
quintet, J=7.2Hz), 2.33 (2 H, t, J=8.1Hz), 2.37(4 H, t,
J=4.7Hz), 2.53 (3 H, s), 2.69 (2 H, t, J=7.1Hz), 3.43 (4 H, t,
J=5.0Hz), 3.60 (2 H, t, J=7.1Hz), 3.71 (2 H, t, J=7.2Hz),
8.69 (1 H, s).

[0552]

Reference Example 137

4 - [6 - (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) hexyl] - 1 -piperazine carboxylic acid t-butyl (2.30 g, 5.33mmol), 3 - (3 -chlorophenoxy) aniline (3.51 g) and p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.10 g) was mixed to toluene (55 ml).

mixture 28 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (300 ml) to reaction mixture , saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (50 ml), thewater (50 ml) and you washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate=3:1*ethylacetate:methanol

=20:1*10:1*ethylacetate :ethanol :triethylamine =100:10:1, ethylacetate *ethylacetate :methanol =4:1), 4 - [6 - [5 - [[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] imino] - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] hexyl] - 1 -piperazine carboxylic acid t-butyl it acquired (1.14 g) as amorphous.

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.34-1.36(4H,m), 1.46(9H,s), 1.48-1.65(4H,m), 2.33(2H,t,J=7.7H z), 2.37(4H,t,J=4.8Hz), 2.54(3H,s), 2.63(2H,t,J=6.8Hz), 3.38(2H,t,J=6.8Hz), 3.43(4H,t,J=5.0H z), 3.67(2H,t,J=7.5Hz), 6.47(1H,t,J=2.0Hz), 6.5 9(1H,ddd,J=7.7,1.9,1.0Hz), 6.76(1H,ddd,J=8.0, 2.0,0.9Hz), 6.92(1H,ddd,J=8.3,2.3,1.0Hz), 7.01 (1H,t,J=2.1Hz), 7.07(1H,ddd,J=8.0,2.0,1.0Hz), 7.25(1H,t,J=8.0Hz), 7.31(1H,t,J=8.1Hz), 8.85(1 H,s).

[0553]

参考例 138

4-ヒドロキシ-2-エチルピリミジン-5-カルボン酸エチルエステル(9.8g)を N,N-ジメチルホルムアミド(40ml)に緊濁、トリエチルアミン(14ml)を加え溶解した。

反応液を氷冷下に撹拌、p-トルエンスホニルクロリド(10g)を加えた後、2時間撹拌した。

ついで、4-(メチルアミノ)酪酸ジナトリウム塩(12g)を加え、室温下に3時間撹拌した。

反応液を濃縮、少量の水に溶解、酢酸でpHを5付近とし、析出した結晶をろ取、乾燥して、4-[(3-カルボキシプロピル)メチルアミノ]-2-エチルピリミジン-5-カルボン酸エチルエステル(4.5g)を無色結晶として得た。

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.34 - 1.36 (4 H, m), 1.46 (9 H, s), 1.48 - 1.65 (4 H, m),
2.33 (2 H, t, J=7.7Hz), 2.37(4 H, t, J=4.8Hz), 2.54 (3 H, s),
2.63 (2 H, t, J=6.8Hz), 3.38 (2 H, t, J=6.8Hz), 3.43 (4 H, t,
J=5.0Hz), 3.67 (2 H, t, J=7.5Hz), 6.47 (1 H, t, J=2.0Hz),
6.59 (1 H, ddd, J=7.7, 1.9, 1.0Hz),6.76 (1 H, ddd, J=8.0, 2.0,
0.9Hz), 6.92 (1 H, ddd, J=8.3, 2.3, 1.0Hz), 7.01 (1 H, t,
J=2.1Hz), 7.07 (1 H, ddd, J=8.0, 2.0, 1.0Hz), 7.25 (1 H, t,
J=8.0Hz), 7.31 (1 H, t, J=8.1Hz), 8.85 (1 H, s).

[0553]

Reference Example 138

4 -hydroxy -2- ethyl pyrimidine -5-carboxylic acid ethyl ester (9.8 g) was melted in N, N- dimethylformamide (40 ml) including suspension, triethylamine (14 ml).

reaction mixture was agitated after adding agitation and p-[toruensuhonirukurorido] (10 g) to under ice cooling, 2 hours.

Next, 3 hours it agitated under room temperature 4 - including (methylamino) butanoic acid disodium salt (12 g).

Concentrating reaction mixture, melting in water of trace, designating pH as 5 vicinity with acetic acid, filtering and drying crystal which was precipitated, 4 - [(3 -carboxy propyl) methylamino] - 2 -ethyl pyrimidine -5-carboxylic acid ethyl ester it acquired (4.5 g) as colorless crystal.

分析値 C13H19N3O4 として		
analysis value C13H19N3O4 doing		
Calcd.: C, 55.50 ;H, 6.81 ;N	14.94.	
Calcd.:C, 55.50;H, 6.81;N	14.94 .	
Found: C, 55.37; H, 6.89; N,	15.17.	
Found:C, 55.37;H, 6.89;N,	15.17 .	

0-2.10(2H, m), 2.41(2H, t, J=7.2Hz), 2.50(3H, s), 2.94(3H, s), 3.77(2H, t, J=6.7Hz), 4.33(2 H,q, J=7.0Hz), 8.54(1H, s).

[0554]

参考例 139

4-[(3-カルボキシプロピル)メチルアミノ]-2-エチルピリミジン-5-カルボン酸エチルエステル(2.95g)を N,N-ジメチルホルムアミド(30ml)に溶解、炭酸カリウム(1.51g)及びよう化エチル(1.76g)を加

0 - 2.10 (2 H, m), 2.41 (2 H, t, J=7.2Hz), 2.50 (3 H, s), 2.94 (3 H, s), 3.77 (2 H, t, J=6.7Hz), 4.33 (2 H, q, J=7.0Hz), 8.54 (1 H, s).

[0554]

Reference Example 139

4 - [(3 -carboxy propyl) methylamino] - 2 -ethyl pyrimidine -5-carboxylic acid ethyl ester it melted (2.95 g) in N, N-dimethylformamide (30 ml), 14 hours itagitated under room temperature potassium carbonate (1.51 g) and including ethyl

Page 463 Paterra® InstantMT® Machine Translation (U.S. Pat. Ser. No. 6,490,548; Pat. Pending Ser. No. 10/367,296)

え、室温下に14時間撹拌した。

N,N-ジメチルホルムアミドを減圧下に留去した後、氷水を加え酢酸エチルで抽出、有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮して 4-[(3-エトキシカルボニルプロピル)メチルアミノ]-2-エチルピリミジン-5-カルボン酸エチルエステル(2.91g)を淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.25(3H, t, J= 7.0Hz), 1.37(3H, t, J=7.2Hz), 1.85-2.08(2H, m), 2.35(2H, t, J=7.3Hz), 2.51(3H, s), 2.92(3 H, s), 3.72(2H,t, J=6.9Hz), 4.12(2H, q, J=7.0 Hz), 4.33(2H, q, J=7.2Hz), 8.54(1H, s).

[0555]

参考例 140

4-[(3-エトキシカルボニルプロピル)メチルアミノ]-2-エチルピリミジン-5-カルボン酸エチルエステル (3.23g)を N,N-ジメチルホルムアミド(15ml)に溶解、tert-ブトキシカリウム(1.35g)を加え、105 deg Cに保ち 30 分加熱撹拌した。

酢酸(0.5ml)を加えた後、減圧下に濃縮、氷水及び酢酸エチルを加え抽出、有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで(ヘキサン:酢酸エチル=1:2)精製して、2-エチル-9-メチル-5-オキソ-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-6-カルボン酸エチルエステル(1.05g)を無色油状物として得た。

得られた 2-エチル-9-メチル-5-オキソ-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b]アゼピン-6-カルボン酸エチルエステル(0.68g)を 3N-塩酸(6ml)に溶解、100 deg Cに保ち3時間加熱撹拌した。

反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とした後、酢酸エチルで抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥した。

減圧下、濃縮して、2-エチル-9-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.46g)を無色結晶として得た。

iodide (1.76 g).

After removing N, N- dimethylformamide under vacuum, it extracted with ethylacetate including ice water, sequential washed organic layer with water, and saturated saline dried with sodium sulfate.

Under vacuum, concentrating, 4 - [(3 -ethoxy carbonyl propyl) methylamino] - 2 -ethyl pyrimidine -5-carboxylic acid ethyl ester it acquired (2.91 g) as pale yellow oil.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.25 (3 H, t, J=7.0Hz), 1.37 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.85 - 2.08 (2
H, m), 2.35 (2 H, t, J=7.3Hz), 2.51 (3 H, s), 2.92(3 H, s),
3.72 (2 H, t, J=6.9Hz), 4.12 (2 H, q, J=7.0Hz), 4.33 (2 H, q, J=7.2Hz), 8.54 (1 H, s).

[0555]

Reference Example 140

4 - [(3 -ethoxy carbonyl propyl) methylamino] - 2 -ethyl pyrimidine -5-carboxylic acid ethyl ester it melted (3.23 g) in N, N- dimethylformamide (15 ml), it maintained at 105 deg C including t- butoxy potassium (1.35 g), 30 minute heat and stir did.

After adding acetic acid (0.5 ml), under vacuum extraction and organic layer sequential you washed with water and saturated saline including concentration, ice water and ethylacetate, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, (hexane:ethylacetate =1:2) refined residue with the [shirikagerukaramukuromatogurafii], 2-ethyl-9-methyl-5-oxo-6, 7, 8, 9-tetrahydro-5H- it acquired [pirimido] [4 and 5-b] azepine-6-carboxylic acid ethyl ester (1.05 g) as colorless oil.

2 -ethyl -9-methyl -5-oxo -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H- where it acquires it melted [pirimido] [4 and 5 -b] azepine -6-carboxylic acid ethyl ester (0.68 g) in 3 N- hydrochloric acid (6 ml),maintained at 100 deg C and 3 hours heat and stir did.

reaction mixture after making alkalinity with saturated sodium bicarbonate * water, wasextracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, concentrating, 2 -ethyl -9-methyl -6, 7, 8, 9-it acquired [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.46 g) as colorless crystal.

元素分析値 C10H13N3O として	
elemental analysis values C10H13N3O doing	

Calcd.: C, 62.81; H, 6.85; N	21.97.
Calcd.:C, 62.81;H, 6.85;N	21.97 .
Found: C, 62.78; H, 6.92; N,	21.97.
Found:C, 62.78;H, 6.92;N,	21.97 .

3-2.42(2H, m), 2.75(2H, t, J=7.3Hz), 2.83(2H, q, J=7.5Hz), 3.34)3H, s), 8.62(1H, s).

[0556]

参考例 141

4-ヒドロキシ-2-メチルピリミジン-5-カルボン酸エ チルエステル(9.11g)をアセトニトリル(100ml)に 縣濁、トリエチルアミン(10.5ml)を加え溶解した。

反応液を氷冷下に撹拌、メタンスホニルクロリド (4.3ml)を滴下した後、30 分撹拌した。

ついで、4-(メチルアミノ)酪酸塩酸塩(7.68g)を水 (50ml)及びトリエチルアミン(17.5ml)に溶解した 溶液を滴下、室温下に1時間撹拌した。

反応液を濃縮、少量の水に溶解、酢酸でpHを5 付近とし、析出した結晶をろ取、乾燥して、4-[(3-カルボキシプロピル)メチルアミノ]-2-メチルピリミ ジン-5-カルボン酸エチル(10.8g)を無色結晶とし て得た。

J=7.5Hz), 3.34) 3 H, s), 8.62 (1 H, s). [0556]

Reference Example 141

4 -hydroxy -2- methyl pyrimidine -5-carboxylic acid ethyl ester (9.11 g) was melted in acetonitrile (100 ml) including suspension, triethylamine (10.5 ml).

3 - 2.42 (2 H, m), 2.75 (2 H, t, J=7.3Hz), 2.83 (2 H, q,

reaction mixture was agitated after dripping agitation and [metansuhonirukurorido] (4.3 ml) in the under ice cooling, 30 minutes.

Next, 4 - (methylamino) butanoic acid acetate (7.68 g) water (50 ml) and it dripped solution which is melted in triethylamine (17.5 ml), 1 hour agitated under room temperature.

Concentrating reaction mixture, melting in water of trace, designating pH as 5 vicinity with acetic acid, filtering and drying crystal which was precipitated, 4 - [(3 -carboxy propyl) methylamino] - 2 -methyl pyrimidine -5-carboxylic acid ethyl it acquired (10.8 g)as colorless crystal.

元素分析値 C13H19N3O4 として		
elemental analysis values C13H19N3O4 doing		
Calcd.: C, 55.50 ;H, 6.81 ;N	14.94	4.
Calcd.:C, 55.50;H, 6.81;N	14.94	4 .
Found: C, 55.37; H, 6.89; N,	15.13	7.
Found:C, 55.37;H, 6.89;N,	15.17	7.

0-2.10(2H, m), 2.41(2H, t, J=7.2Hz), 2.50(3H, s), 2.94(3H, s), 3.77(2H, t, J=6.7Hz), 4.33(2 H,q, J=7.0Hz, 8.54(1H, s).

0 - 2.10 (2 H, m), 2.41 (2 H, t, J=7.2Hz), 2.50 (3 H, s), 2.94 (3 H, s), 3.77 (2 H, t, J=6.7Hz), 4.33 (2 H, q, J=7.0Hz), 8.54 (1 H, s).

[0557]

参考例 142

4-[(3-カルボキシプロピル)メチルアミノ]-2-メチル ピリミジン-5-カルボン酸エチル(10g)を N,N-ジメ

[0557]

Reference Example 142

4 - [(3 -carboxy propyl) methylamino] - 2 -methyl pyrimidine -5-carboxylic acid ethyl it melted (10 g) in N, N-

Page 465 Paterra® InstantMT® Machine Translation (U.S. Pat. Ser. No. 6,490,548; Pat. Pending Ser. No. 10/367,296)

チルホルムアミド(50ml)に溶解、炭酸カリウム(5.53g)及びよう化エチル(6.1g)を加え、室温下に 14時間撹拌した。

N,N-ジメチルホルムアミドを減圧下に留去した後、氷水を加え酢酸エチルで抽出、有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮して 4-[(3-エトキシカルボニルプロピル)メチルアミノ]-2-メチルピリミジン-5-カルボン酸エチル(10.55g)を淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.25(3H, t, J= 7.0Hz), 1.37(3H, t, J=7.2Hz), 1.85-2.08(2H, m), 2.35(2H, t, J=7.3Hz), 2.51(3H, s), 2.92(3 H, s), 3.72(2H,t, J=6.9Hz), 4.12(2H, q, J=7.0 Hz), 4.33(2H, q, J=7.2Hz), 8.54(1H, s).

[0558]

参考例 143

4-[(3-エトキシカルボニルプロピル)メチルアミノ]-2-メチルピリミジン-5-カルボン酸エチル(10.55g) を N,N-ジメチルホルムアミド(15ml)に溶解、tert-ブトキシカリウム(1.35g)を加え、105 deg C に保 ち 30 分加熱撹拌した。

酢酸(0.5ml)を加えた後、減圧下に濃縮、氷水及び酢酸エチルを加え抽出、有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで(ヘキサン:酢酸エチル=1:2)精製して、無色油状物(1.58g)を得た。

得られた全量を 3N-塩酸(6ml)に溶解、102 deg Cに保ち 1 時間加熱撹拌した。

反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ 性とした後、酢酸エチルで抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥した。

減圧下、濃縮、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで(ヘキサン:酢酸エチル=1:2)精製、ヘキサンより結晶化して、2,9-ジメチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミド[4,5-b]アゼピン-5-オン(0.94g)を無色結晶として得た。

元素分析値 C₁₀H₁₃N₃O として

Calcd.: C, 62.81; H, 6.85; N, 21.97.

dimethylformamide (50 ml), 14 hours itagitated under room temperature potassium carbonate (5.53 g) and including ethyl iodide (6.1 g).

After removing N, N- dimethylformamide under vacuum, it extracted with ethylacetate including ice water, sequential washed organic layer with water, and saturated saline dried with sodium sulfate.

Under vacuum, concentrating, 4 - [(3 -ethoxy carbonyl propyl) methylamino] - 2 -methyl pyrimidine -5-carboxylic acid ethyl it acquired (10.55 g)as pale yellow oil.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.25 (3 H, t, J=7.0Hz), 1.37 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.85 - 2.08 (2
H, m), 2.35 (2 H, t, J=7.3Hz), 2.51 (3 H, s), 2.92(3 H, s),
3.72 (2 H, t, J=6.9Hz), 4.12 (2 H, q, J=7.0Hz), 4.33 (2 H, q,
J=7.2Hz), 8.54 (1 H, s).

[0558]

Reference Example 143

4 - [(3 -ethoxy carbonyl propyl) methylamino] - 2 -methyl pyrimidine -5-carboxylic acid ethyl it melted (10.55 g) in N, N- dimethylformamide (15 ml), it maintained at 105 deg C including t- butoxy potassium (1.35 g), 30 minute heat and stir did.

After adding acetic acid (0.5 ml), under vacuum extraction and organic layer sequential you washed with water and saturated saline including concentration, ice water and ethylacetate, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, (hexane:ethylacetate =1:2) refined residue with the [shirikagerukaramukuromatogurafii], acquired colorless oil (1.58 g).

It melted total amount which it acquires in 3 N- hydrochloric acid (6 ml), maintained at 102 deg C and 1 hour heat and stir did.

reaction mixture after making alkalinity with saturated sodium bicarbonate * water, wasextracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, concentrating, and residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] from (hexane:ethylacetate=1:2) refiningand hexane crystallization 2 and 9 -dimethyl -6, 7, 8, 9- it acquired [tetorahidoropirimido] [4 and 5 -b] azepine -5-on (0.94 g) as colorless crystal.

elemental analysis values C₁₀H₁₃N₃O doing Calcd.:C, 62.81;H, 6.85;N, 21.97.

[0559]

Found: C, 62.78; H, 6.92; N, 21.97.

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 2.20-2.40(2H, m), 2.56(3H, s), 2.75(2H, t, J=7.5Hz), 3.33(3 H, s), 3.39(2H, t, J=7.5Hz), 8.59(1H, s).

[0559]

参考例 144

エチル 1-ピペラジンカルボキシレート(7.91g)をテトラヒドロフラン(150ml)に溶解、トリエチルアミン(8.4ml)を加えた後、m-ニトロベンゼンスルホニルクロリド(11.3g)を加え、室温下に 1 時間撹拌した。

反応液に水を加え、析出した結晶をろ取、乾燥して、4-(3-ニトロベンゼンスルホニル)ピペラジン-1-カルボン酸エチルエステル(16.81g)を無色結晶として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.22(3H, t, J= 7.1Hz), 3.07(4H, t, J=5.0Hz), 3.60(4H, t, J=5.0Hz), 4.10(2H, q, J=7.1Hz), 7.79(1H, t, J=7.9 Hz), 8.04-8.14(1H, m), 8.42-8.54(1H, m), 8.58-8.64(1H, m).

[0560]

参考例 145

4-(3-ニトロベンゼンスルホニル)ピペラジン-1-カルボン酸エチルエステル(5.0g)を酢酸エチル(10 0ml)及びメチルアルコール(10ml)に溶解、10%パラジウム炭素(含水)(1.0g)を加え水素気流下に 30 分撹拌した。

触媒をろ去、ろ液を減圧下に濃縮した。

残渣にヘキサン/酢酸エチル 4:1 を加え結晶化して 4-(3-アミノベンゼンスルホニル)ピペラジン-1-カルボン酸エチルエステル(4.45g)を無色結晶として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.22(3H, t, J= 7.2Hz), 2.99(4H, t, J=5.2Hz), 3.56(4H, t, J=5.2Hz), 4.08(2H, q, J=7.2Hz), 6.82-6.94(1H, m), 7.00(1H, t, J=2.2Hz), 7.05-7.14(1H, m), 7.29 (1H, t, J=8.0Hz).

[0561]

参考例 146

Boc-ピペラジン(5g)を酢酸エチル(150ml)に溶解、トリエチルアミン(4.51ml)を加えた後、m-二トロベンゼンスルホニルクロリド(5.98g)を加え、室温下に1時間撹拌した。

Found:C, 62.78;H, 6.92;N, 21.97.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
2.20 - 2.40 (2 H, m), 2.56 (3 H, s), 2.75 (2 H, t, J=7.5Hz),
3.33 (3 H, s), 3.39 (2 H, t, J=7.5Hz), 8.59(1 H, s).

Reference Example 144

It melted ethyl 1- piperazine carboxylate (7.91 g) in tetrahydrofuran (150 ml), after adding triethylamine (8.4 ml), 1 hour it agitated under room temperature including m-nitrobenzene sulfonyl chloride (11.3 g).

In reaction mixture filtering and drying crystal which was precipitatedincluding water, 4 - it acquired (3 -nitrobenzene sulfonyl) piperazine -1- carboxylic acid ethyl ester (16.81 g) as colorless crystal.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.22 (3 H, t, J=7.1Hz), 3.07 (4 H, t, J=5.0Hz), 3.60 (4 H, t,
J=5.0Hz), 4.10 (2 H, q, J=7.1Hz), 7.79 (1 H, t, J=7.9Hz),
8.04 - 8.14(1 H, m), 8.42 - 8.54 (1 H, m), 8.58 - 8.64 (1 H, m).

[0560]

Reference Example 145

4 - ethylacetate (100 ml) and it melted (3 -nitrobenzene sulfonyl) piperazine -1- carboxylic acid ethyl ester (5.0 g) in methyl alcohol (10 ml), 30minutes it agitated under hydrogen stream including 10% palladium-carbon (containing water) (1.0 g).

catalyst removal by filtration , filtrate was concentrated under vacuum .

crystallization doing in residue including hexane /ethylacetate 4:1, 4- it acquired the (3-amino benzene sulfonyl) piperazine -1- carboxylic acid ethyl ester (4.45 g) as colorless crystal.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.22 (3 H, t, J=7.2Hz), 2.99 (4 H, t, J=5.2Hz), 3.56 (4 H, t,
J=5.2Hz), 4.08 (2 H, q, J=7.2Hz), 6.82 - 6.94 (1 H, m),
7.00(1 H, t, J=2.2Hz), 7.05 - 7.14 (1 H, m), 7.29 (1 H, t,
J=8.0Hz).

[0561]

Reference Example 146

It melted Boc-piperazine (5 g) in ethylacetate (150 ml), after adding triethylamine (4.51 ml), 1 hour it agitated under room temperature including m-nitrobenzene sulfonyl chloride (5.98 g).

反応液に水を加え、有機層を水及び飽和食塩 水で順次洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣にヘキサン:酢酸エチル=4:1 を加え結晶化して、4-(3-ニトロベンゼンスルホニル)ピペラジン-1-カルボン酸-tert-ブチルエステル(9.75g)を無色結晶として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.41(9H, s), 3. 05(4H, t, J=5.1Hz), 3.55(4H, t,J=5.1Hz), 7.79 (1H, t, J=8.0Hz), 8.05-8.14(1H, m), 8.45-8.64 (2H, m).

[0562]

参考例 147

4-(3-ニトロベンゼンスルホニル)ピペラジン-1-カ ルボン酸-tert-ブチルエステル(3.71g)をトルエン (10ml)及びトリフルオロ酢酸(5ml)に溶解、室温 下に1時間撹拌した。

トルエンを加え、減圧下に濃縮、残渣にエーテルを加え、(3-二トロベンゼンスルホニル)ピペラジン トリフルオロ酢酸塩(3.77g)の無色結晶を得た。

(3-二トロベンゼンスルホニル)ピペラジン トリフルオロ酢酸塩(3.36g)をテトラヒドロフラン(50ml)及び 1N-水酸化ナトリウム(20ml)に溶解、氷冷下に撹拌しながら、ベンジルクロロホルメート(1.79g)を加え、更に 16 時間室温下に撹拌した。

反応液を減圧下に濃縮、酢酸エチルを加え、有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣にエーテルを加え 4-(3-エトロベンゼンスルホニル)ピペラジン-1-カルボン酸ベンジルエステル(3.37g)を無色結晶として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 3.06(4H, t, J= 5.0Hz), 3.63(4H, t, J=5.0Hz), 5.07(2H, s), 7.0 -7.45(5H, m), 7.79(1H, t, J=8.0Hz), 8.02-8.12 (1H, m), 8.45-8.54(1H, m), 8.58(1H, t, J=1.8 Hz).

[0563]

参考例 148

4-(3-ニトロベンゼンスルホニル)ピペラジン-1-カ ルボン酸ベンジルエステル(3.0g)を酢酸(10ml) 及びテトラヒドロフラン(30ml)に溶解、鉄粉(3.0g) を加え 5 時間加熱還流した。

冷却後、不溶物をろ去、テトラヒドロフランで洗 浄、ろ液を濃縮、炭酸ナトリウム水でアルカリ性 In reaction mixture sequential you washed organic layer with water and the saturated saline including water, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, crystallization it did in residue including hexane :ethylacetate =4:1, 4- it acquired (3-nitrobenzene sulfonyl) piperazine -1- carboxylic acid -t-butyl ester (9.75 g) as colorless crystal.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.41 (9 H, s), 3.05 (4 H, t, J=5.1Hz), 3.55 (4 H, t, J=5.1Hz),
7.79 (1 H, t, J=8.0Hz), 8.05 - 8.14 (1 H, m), 8.45- 8.64 (2 H, m).

[0562]

Reference Example 147

4 - toluene (10 ml) and it melted (3 -nitrobenzene sulfonyl) piperazine -1- carboxylic acid -t- butyl ester (3.71 g) in trifluoroacetic acid (5 ml), 1 hour agitated under room temperature.

Including toluene, under vacuum colorless crystal of (3 -nitrobenzene sulfonyl) piperazine trifluoroacetate (3.77 g) wasacquired in concentration and residue including ether.

While tetrahydrofuran (50 ml) and melting (3 -nitrobenzene sulfonyl) piperazine trifluoroacetate (3.36 g) in 1 N- sodium hydroxide (20 ml), agitating in under ice cooling, furthermore it agitated under 16 hours room temperature including benzyl chloroformate (1.79 g).

reaction mixture under vacuum sequential you washed organic layer with thewater and saturated saline including concentration and ethylacetate, dried with sodium sulfate.

4 - it acquired (3 -nitrobenzene sulfonyl) piperazine -1-carboxylic acid benzyl ester (3.37 g) in residue under vacuum , itconcentrated, including ether as colorless crystal .

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
3.06 (4 H, t, J=5.0Hz), 3.63 (4 H, t, J=5.0Hz), 5.07 (2 H, s),
7.0 - 7.45 (5 H, m), 7.79 (1 H, t, J=8.0Hz), 8.02 -8.12 (1 H,
m), 8.45 - 8.54 (1 H, m), 8.58 (1 H, t, J=1.8Hz).

[0563]

Reference Example 148

4 - acetic acid (10 ml) and it melted (3 -nitrobenzene sulfonyl) piperazine -1- carboxylic acid benzyl ester (3.0 g) in tetrahydrofuran (30 ml), 5 hours heating and refluxing it did including iron decimeter (3.0 g).

After cooling, you washed insoluble matter with removal by filtration, tetrahydrofuran, concentrated the filtrate, after

とした後、ジクロロメタンで抽出、有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸ナトリウムで 乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣にヘキサン:酢酸エチル=2:1 を加え結晶化、4-(3-アミノベンゼンスルホニル)ピペラジン-1-カルボン酸ベンジルエステル(2.54g)を無色結晶として得た。

mp183-184 deg C

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 2.85-3.15(4H, m), 3.59(2H, t, J=5.2Hz), 3.93(2H, s), 6.80-7. 15(3H, m), 7.20-7.40(6H, m).

[0564]

参考例 149

1-(3-0ロロフェニル)ピペラジンー塩酸塩(3.0g)をN,N-ジメチルホルムアミド(60ml)及びテトラヒドロフラン(50ml)に溶解、トリエチルアミン(4.5ml)を加えた後、m-ニトロベンゼンスルホニルクロリド(2.85g)を加え室温下に 16 時間撹拌した。

反応液を減圧下に濃縮、酢酸エチルを加え、有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣にエーテルを加え 1-(3-クロロフェニル)-4-(3-ニトロベンゼンスルホニル)ピペラジン(2.69g)を淡黄色結晶として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 3.12-3.40(8H, m), 6.70-6.92(3H, m), 7.16(1H, t,J=8.1Hz), 7. 80(1H, t, J=8.1Hz), 8.08-8.18(1H, m), 8.45-8. 54(1H, m), 8.60-8.66(1H, m).

[0565]

参考例 150

アニリン(1.96g)を酢酸エチル(100ml)に溶解、トリエチルアミン(3ml)を加えた後、m-ニトロベンゼンスルホニルクロリド(4.43g)を加え室温下に3時間撹拌した。

反応液を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣にヘキサン:酢酸エチル=4:1 を加え 3-エトロ-N-フェニルベンゼンンスルホンアミド(4.14g)を淡黄色結晶として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 6.61(1H, s), 7. 00-7.40(5H, m), 7.66(1H, t, J=8.0Hz), 8.00-8. 08(1H, m), 8.30-8.45(1H, m), 8.62(1H, t, J=2. 0Hz).

[0566]

making alkalinity with sodium carbonate water, you extracted with dichloromethane, sequential washed organic layer with water, and saturated saline dried with sodium sulfate.

It acquired crystallization, 4- (3 -amino benzene sulfonyl) piperazine -1- carboxylic acid benzyl ester (2.54 g) in residue under vacuum, itconcentrated, including hexane:ethylacetate =2:1 as colorless crystal.

mp183-184deg C

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
2.85 - 3.15 (4 H, m), 3.59 (2 H, t, J=5.2Hz), 3.93 (2 H, s),
6.80 - 7.15 (3 H, m), 7.20 -7.40 (6 H, m).

[0564]

Reference Example 149

1 - N, N- dimethylformamide (60 ml) and it melted (3 -chlorophenyl) piperazine monohydrochloride (3.0 g) in tetrahydrofuran (50 ml), afteradding triethylamine (4.5 ml), 16 hours it agitated under room temperature including m-nitrobenzene sulfonyl chloride (2.85 g).

reaction mixture under vacuum sequential you washed organic layer with thewater and saturated saline including concentration and ethylacetate, dried with sodium sulfate.

1 - (3 -chlorophenyl) - 4 - it acquired (3 -nitrobenzene sulfonyl) piperazine (2.69 g) in residue under vacuum, it concentrated, including ether as pale yellow crystal.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
3.12 - 3.40 (8 H, m), 6.70 - 6.92 (3 H, m), 7.16 (1 H, t,
J=8.1Hz), 7.80 (1 H, t, J=8.1Hz), 8.08 -8.18 (1 H, m), 8.45 8.54 (1 H, m), 8.60 - 8.66 (1 H, m).

[0565]

Reference Example 150

It melted aniline (1.96 g) in ethylacetate (100 ml), after adding triethylamine (3 ml), 3 hours it agitated under room temperature including m-nitrobenzene sulfonyl chloride (4.43 g).

sequential you washed reaction mixture with water, and saturated saline driedwith sodium sulfate .

3 -nitro -N- it acquired [fenirubenzennsuruhonamido] (4.14 g) in residue under vacuum, itconcentrated, including hexane:ethylacetate =4:1 as pale yellow crystal.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
6.61 (1 H, s), 7.00 - 7.40 (5 H, m), 7.66 (1 H, t, J=8.0Hz),
8.00 - 8.08 (1 H, m), 8.30 -8.45 (1 H, m), 8.62 (1 H, t,
J=2.0Hz).

[0566]

参考例 151

モルホリン(1.74g)を酢酸エチル(150ml)に溶解、トリエチルアミン(3ml)を加えた後、氷冷下に m-ニトロベンゼンスルホニルクロリド(4.43g)を加えた後、室温下に2時間撹拌した。

反応液を水を加え析出した結晶をろ取、水洗、 乾燥を行い、4-(3-エトロベンゼンスルホニル)モ ルホリン(5.32g)を無色結晶として得た。

 1 H-NMR(200MHz, CDCI₃) δ 3.00-3.14(4H, m), 3.72-3.82(4H, m), 7.80(1H, t,J=8.0Hz), 8. 06-8.14(1H, m), 8.46-8.55(1H, m), 8.61(1H, t, J=1.8Hz).

[0567]

参考例 152

イソニペコチン酸エチル(7.86g)を酢酸エチル(200ml)に溶解、トリエチルアミン(7ml)を加えた後、 氷冷下に m-ニトロベンゼンスルホニルクロリド(8.86g)を加え室温下に 3 時間撹拌した。

反応液を水、希塩酸及び飽和食塩水で順次洗 浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣にエーテルを加え 1-(3-二トロベンゼンスルホニル)-ピペリジン-4-カルボン酸エチルエステル(13.1g)を無色結晶として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.25(3H, t, J= 7.0Hz), 1.70-2.10(4H, m), 2.20-2.40(1H, m), 2.50-2.72(2H, m), 3.60-3.75(2H, m), 4.11(2H, q, J=7.0Hz), 7.78(1H, t, J=8.0Hz), 8.05-8.15 (1H, m), 8.40-8.55(1H, m), 8.60(1H, t, J=1.8 Hz).

[0568] -

参考例 153

1-(3-クロロフェニル)-4-(3-ニトロベンゼンスルホニル)ピペラジン(2.41g)を 85%エチルアルコール水(100ml)に溶解し、鉄粉(1.79g)及び塩化カルシウム(0.35g)を加え 2 時間加熱還流した。

不溶物をろ取、ろ液を減圧下に乾固した。

残渣に酢酸エチルを加え、有機層を水及び飽和 食塩水で順次洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥し た。

減圧下、濃縮し、残渣にエーテルを加え 3-[4-(3-クロロフェニル)ピペラジン-1-スルホニル]フェニ

Reference Example 151

It melted morpholine (1.74 g) in ethylacetate (150 ml), after adding triethylamine (3 ml),after adding m-nitrobenzene sulfonyl chloride (4.43 g) to under ice cooling, 2 hours it agitated under the room temperature .

It filtered crystal which precipitated reaction mixture including waterdried water wash , , 4 - it acquired (3 -nitrobenzene sulfonyl) morpholine (5.32 g) as colorless crystal .

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
3.00 - 3.14 (4 H, m), 3.72 - 3.82 (4 H, m), 7.80 (1 H, t,
J=8.0Hz), 8.06 - 8.14 (1 H, m), 8.46 - 8.55 (1 H, m), 8.61 (1 H, t, J=1.8Hz).

[0567]

Reference Example 152

It melted isonipecotic acid ethyl (7.86 g) in ethylacetate (200 ml), after adding triethylamine (7 ml), in under ice cooling 3 hours it agitated under room temperature including m-nitrobenzene sulfonyl chloride (8.86 g).

sequential you washed reaction mixture with water, dilute hydrochloric acid and saturated saline dried with sodium sulfate.

1 - (3 -nitrobenzene sulfonyl) -piperidine -4- carboxylic acid ethyl ester it acquired (13.1 g) in residue under vacuum , itconcentrated, including ether as colorless crystal .

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.25 (3 H, t, J=7.0Hz); 1.70 - 2.10 (4 H, m), 2.20 - 2.40 (1 H,
m), 2.50 - 2.72 (2 H, m),3.60 - 3.75 (2 H, m), 4.11 (2 H, q,
J=7.0Hz), 7.78 (1 H, t, J=8.0Hz), 8.05 - 8.15 (1 H, m), 8.40
- 8.55 (1 H, m), 8.60(1 H, t, J=1.8Hz).

[0568]

Reference Example 153

1 - (3 -chlorophenyl) \cdot 4 - it melted (3 -nitrobenzene sulfonyl) piperazine (2.41 g) in 85% ethyl alcohol water (100 ml), 2 hours heating and refluxing it did iron decimeter (1.79 g) and including calcium chloride (0.35 g).

insoluble matter was filtered, filtrate dry solid was done under vacuum.

In residue sequential you washed organic layer with water and the saturated saline including ethylacetate, dried with sodium sulfate.

3 - it acquired [4 - (3 -chlorophenyl) piperazine -1- sulfonyl] phenyl amine (2.03 g) in residue under vacuum,

ルアミン(2.03g)を無色結晶として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 3.00-3.40(8H, m), 3.94(2H, s), 6.70-7.20(3H, m), 7.31(1H, t, J=8.0Hz).

[0569]

参考例 154

3-二トロ-N-フェニルベンゼンンスルホンアミド(3.37g)をメチルアルコール(100ml)に溶解し、10%パラジウム炭素(含水)(0.52g)を加え水素気流下、室温で2時間撹拌した。

触媒をろ去、ろ液を減圧下に乾固した。

残渣にエーテルを加え結晶化して、3-アミノ-N-フェニルベンゼンンスルホンアミド(2.03g)を無色結晶として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃+DMSO-d₆ 1drop) δ 3.98(2H, s), 670-6.80(1H, m), 7.00-7.30(8 H, m), 8.74(1H, s).

[0570]

参考例 155

4-(3-二トロベンゼンスルホニル)モルホリン(4.8g) をメチルアルコール(200ml)に縣濁し、10%パラ ジウム炭素(含水)(1.0g)を加え水素気流下、室 温で3時間撹拌した。

触媒をろ去、ろ液を減圧下に乾固した。

残渣にエーテルを加え結晶化して、(3-モルホリン-4-スルホニル)フェニルアミン(3.88g)を無色結晶として得た。

 1 H-NMR(200MHz, CDCI₃) δ 2.95-3.06(4H, m), 3.70-3.80(4H, m), 3.93(2H, s), 6.88(1H, d d, J=2.0, 8.0Hz), 7.00-7.15(2H, m), 7.31(1H, t, J=8.0Hz).

[0571]

参考例 156

1-(3--)トロベンゼンスルホニル)-ピペリジン-4-カルボン酸エチルエステル(7.5g)をエチルアルコール(150ml)に溶解し、10%パラジウム炭素(含水)(0.75g)を加え水素気流下、室温で 2 時間撹拌した。

触媒をろ去、ろ液を減圧下に乾固した。

itconcentrated, including ether as colorless crystal.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
3.00 - 3.40 (8 H, m), 3.94 (2 H, s), 6.70 - 7.20 (3 H, m),
7.31 (1 H, t, J=8.0Hz).

[0569]

Reference Example 154

3 -nitro -N- it melted [fenirubenzennsuruhonamido] (3.37 g) in methyl alcohol (100 ml), under hydrogen stream, 2 hours it agitated with room temperature including 10% palladium-carbon (containing water) (0.52 g).

catalyst removal by filtration, filtrate dry solid was done under vacuum.

crystallization doing in residue including ether, 3 -amino -N-it acquired[fenirubenzennsuruhonamido] (2.03 g) as colorless crystal.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃+DMSO -d₆1drop);de 3.98 (2 H, s), 670 - 6.80 (1 H, m), 7.00 - 7.30 (8 H, m), 8.74 (1 H, s).

[0570]

Reference Example 155

4 - suspension it did (3 -nitrobenzene sulfonyl) morpholine (4.8 g) in methyl alcohol (200 ml), under the hydrogen stream , 3 hours it agitated with room temperature including 10% palladium-carbon (containing water) (1.0 g).

catalyst removal by filtration, filtrate dry solid was done under vacuum.

crystallization doing in residue including ether , it acquired (3 -morpholine -4- sulfonyl) phenyl amine (3.88 g) as colorless crystal .

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
2.95 - 3.06 (4 H, m), 3.70 - 3.80 (4 H, m), 3.93 (2 H, s),
6.88 (1 H, dd, J=2.0, 8.0Hz), 7.00 -7.15 (2 H, m), 7.31 (1 H,
t, J=8.0Hz).

[0571]

Reference Example 156

1 - (3 -nitrobenzene sulfonyl) -piperidine -4- carboxylic acid ethyl ester it melted (7.5 g) in ethyl alcohol (150 ml), under hydrogen stream, 2 hours it agitated with room temperature including 10% palladium-carbon (containing water) (0.75 g).

catalyst removal by filtration, filtrate dry solid was done under vacuum.

残渣にエチルアルコール-エーテルを加え結晶化して、1-(3-アミノベンゼンスルホニル)-ピペリジン-4-カルボン酸エチルエステル(4.88g)を淡黄色結晶として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.22(3H, t, J= 7.2Hz), 1.70-2.05(4H, m), 2.16-2.38(1H, m), 2.50(1H, t, J=11.4Hz), 2.51(1H, t, J=11.4Hz), 3.56-3.72(2H, m), 3.91(2H, s), 4.11(2H, q, J=7.2Hz), 6.85(1H, dd, J=2.2, 8.0Hz), 7.00-7.1 6(2H, m), 7.20-7.35(1H, m).

[0572]

参考例 157

3-ヒドロキシアセトアニリド(7.6g)及び炭酸カリウムを N,N-ジメチルホルムアミド(75ml)に懸濁、o-フルオロニトロベンゼン(7.1g)を加え 120 deg Cに加温下に 2 時間撹拌した。

反応液を氷水にあけ、酢酸エチルで抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥した。

減圧下、濃縮し、N-[3-(2--h)]フェノキシ)フェニル]アセタミド(15.7g)を赤褐色油状物として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 2.16(3H, s), 6. 74-6.84(1H, m), 7.03-7.10(1H, m), 7.16-7.40(5 H, m), 7.46-7.58(1H, m), 7.96(1H, dd, J=1.4, 8.0Hz).

[0573]

参考例 158

3-ヒドロキシアセトアニリド(7.6g)及び炭酸カリウムを N,N-ジメチルホルムアミド(100ml)に懸濁、m-ジニトロベンゼン(8.4g)を加え 120 deg C に加温下に 14 時間撹拌、更に 150 deg C に加温下に 7 時間撹拌した。

反応液を氷水にあけ、酢酸エチルで抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥した。

減圧下、濃縮、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:2)で精製し、N-[3-(3-ニトロフェノキシ)フェニル]アセタミド(6.1g)を褐色油状物として得た。

H-N

MR(200MHz, CDCl₃) δ 2.17(3H, s), 6.70-6. 86(1H, m), 7.10-7.60(6H, m), 7.70-8.00(2H,

crystallization doing in residue including ethyl alcohol -ether, 1 - (3 -amino benzene sulfonyl) -piperidine -4- carboxylic acid ethyl ester itacquired (4.88 g) as pale yellow crystal.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
1.22 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.70 - 2.05 (4 H, m), 2.16 - 2.38 (1 H,
m), 2.50 (1 H, t, J=11.4Hz), 2.51(1 H, t, J=11.4Hz), 3.56 3.72 (2 H, m), 3.91 (2 H, s), 4.11 (2 H, q, J=7.2Hz), 6.85 (1
H, dd, J=2.2, 8.0Hz), 7.00 - 7.16 (2 H, m), 7.20 -7.35 (1 H,
m).

[0572]

Reference Example 157

3 -hydroxy acetoanilide (7.6 g) and potassium carbonate in N, N- dimethylformamide (75 ml) in 120 deg C 2 hours wasagitated under heating including suspension and o-fluoro nitrobenzene (7.1 g).

You opened reaction mixture to ice water, extracted with ethylacetate.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, it acquired N-[3 - (2 -nitro phenoxy) phenyl] acetamide (15.7 g) as reddish brown oil.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
2.16 (3 H, s), 6.74 - 6.84 (1 H, m), 7.03 - 7.10 (1 H, m),
7.16 - 7.40 (5 H, m), 7.46 - 7.58 (1 H, m), 7.96 (1 H, dd,
J=1.4, 8.0Hz).

[0573]

Reference Example 158

3 -hydroxy acetoanilide (7.6 g) and potassium carbonate in N, N- dimethylformamide (100 ml) in 120 deg C under heating 14 hour agitation, furthermore in 150 deg C 7 hours was agitated underheating including suspension and m-dinitrobenzene (8.4 g).

You opened reaction mixture to ice water, extracted with ethylacetate.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it refined concentration and residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =1:2), it acquired N-[3-(3-nitro phenoxy) phenyl] acetamide (6.1 g) as brown oily substance.

¹H-N

MR (200 MHz, CDCl₃);de 2.17 (3 H, s), 6.70 - 6.86 (1 H, m), 7.10 - 7.60 (6 H, m), 7.70 - 8.00 (2 H, m).

m).

[0574]

参考例 159

N-[3-(2-二トロフェノキシ)フェニル]アセタミド(10.5g)に 6N-塩酸 40ml を加え 3 時間加熱還流した。

冷却後、水(40ml)を加え析出した結晶をろ取した。

本品を希炭酸ナトリウム水でアルカリ性とした後、酢酸エチルで抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、3-(2-ニトロフェノキシ)フェニル アミン(7.5g)を赤褐色油状物として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 3.75(2H, s), 6. 35-6.55(3H, m), 7.00-7.25(3H, m), 7.40-7.58(1 H, m), 7.93(1H, dd, J=1.6, 8.2Hz).

[0575]

参考例 160

N-[3-(3-二トロフェノキシ)フェニル]アセタミド(4g) に 6N-塩酸 20ml を加え 3 時間加熱還流した。

冷却後、希炭酸ナトリウム水でアルカリ性とした 後、酢酸エチルで抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:2)で精製し、3-(3-ニトロフェノキシ)フェニルアミン(2.5g)を黄色油状物として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 2.77(2H, s), 6. 32-6.48(2H, m), 6.50-6.58(1H, m), 7.16(1H, t, J=8.0Hz), 7.30-7.39(1H, m), 7.47(1H, t, J=8.0Hz), 7.80(1H,t, J=2.2Hz), 7.90-7.98(1H, m).

[0576]

参考例 161

N-[3-(2-二トロフェノキシ)フェニル]アセタミド(4.2 g)をメチルアルコール(150ml)に溶解、10%パラジウム炭素(0.5g)を加え、水素気流下に 2.5 時間撹拌した。

触媒をろ去、ろ液を濃縮乾固して、N-[3-(2-アミノフェノキシ)フェニル]アセタミド(4.1g)を褐色油状物として得た。

6.86(1 H, m), 7.10 - 7.60(6 H, m), 7.70 - 8.00(2 H, m).

[0574]

Reference Example 159

3 hours heating and refluxing it did in N- [3 - (2 - nitro phenoxy) phenyl] acetamide (10.5 g) including 6 N-hydrochloric acid 40ml.

After cooling, crystal which was precipitated including water (40 ml)was filtered.

This item after making alkalinity with rare sodium carbonate water, wasextracted with ethylacetate.

You washed organic layer with saturated saline , dried with sodium sulfate .

Under vacuum, it concentrated, 3 - it acquired (2 -nitro phenoxy) phenyl amine (7.5 g) as reddish brown oil.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
3.75 (2 H, s), 6.35 - 6.55 (3 H, m), 7.00 - 7.25 (3 H, m),
7.40 - 7.58 (1 H, m),7.93 (1 H, dd, J=1.6, 8.2Hz).

[0575]

Reference Example 160

3 hours heating and refluxing it did in N- [3 - (3 -nitro phenoxy) phenyl] acetamide (4 g) including 6 N-hydrochloric acid 20ml .

After cooling, after making alkalinity with rare sodium carbonate water, itextracted with ethylacetate.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it refined concentration and residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =1:2), 3 - it acquired (3 -nitro phenoxy) phenyl amine (2.5 g) as yellow oil.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
2.77 (2 H, s), 6.32 - 6.48 (2 H, m), 6.50 - 6.58 (1 H, m),
7.16 (1 H, t, J=8.0Hz), 7.30 -7.39 (1 H, m), 7.47 (1 H, t,
J=8.0Hz), 7.80 (1 H, t, J=2.2Hz), 7.90 - 7.98 (1 H, m).

[0576]

Reference Example 161

It melted N- [3 - (2 -nitro phenoxy) phenyl] acetamide (4.2 g) in methyl alcohol (150 ml), 2.5 hours it agitatedunder hydrogen stream including 10% palladium-carbon (0.5 g).

catalyst concentrated dry solid doing removal by filtration , filtrate , it acquired N- [3 - (2 -aminophenoxy) phenyl] acetamide (4.1~g) as brown oily substance .

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 2.13(3H s), 3.7 8(2H, s), 6.60-7.35(9H, m).

[0577]

参考例 162

N-[3-(3-二トロフェノキシ)フェニル]アセタミド(1.0 g)をメチルアルコール(150ml)に溶解、10%パラジウム炭素(0.33g)を加え、水素気流下に 1.5 時間撹拌した。

触媒をろ去、ろ液を濃縮乾固した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(へキサン:酢酸エチル=1:2)で精製し、N-[3-(3-アミノフェノキシ)フェニル]アセタミド(0.77g)を赤褐色油状物として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 2.15(3H, s), 3. 70(2H, s), 6.30-6.50(3H, m), 6.70-6.85(1H, m), 7.05-7.35(5H, m).

[0578]

参考例 163

3-シアノフェノール(5.1g)、2,5-ジニトロベンゼン (7.23g)及び炭酸カリウム(5.92g)を N,N-ジメチルホルムアミド(50ml)に懸濁 150 deg C に加温下に 22 時間撹拌した。

冷却後、水を加え酢酸エチルで抽出、抽出液を 飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥し た。

減圧下、濃縮、褐色油状物(12.1g)を得た。

本品をメチルアルコール(50ml)及び 1N-水酸化ナトリウム(50ml)に溶解、氷冷下に撹拌しながら30%過酸化水素水(12ml)を滴下した。

そのまま30分撹拌した後、更に室温で1時間撹拌した。

析出した結晶をろ取、水洗、乾燥して、淡褐色結晶(6.8g)を得た。

つぎに、得られた結晶(5g)をメチルアルコール(100ml)に溶解、10%パラジウム炭素(0.9g)を加え、水素気流下に2時間撹拌した。

触媒をろ去、ろ液を濃縮、エーテルより結晶化して、3-(3-アミノフェノキシ)ベンズアミド(4.3g)を無色結晶として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 3.72(2H, brs), 5.40-6.20(2H, m), 6.26-6.50(3H,m), 7.02-7.20 (2H, m), 7.30-7.56(3H,m).

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
2.13 (3 Hs), 3.78 (2 H, s), 6.60 - 7.35 (9 H, m).

[0577]

Reference Example 162

It melted N- [3 - (3 -nitro phenoxy) phenyl] acetamide (1.0 g) in methyl alcohol (150 ml), 1.5 hours it agitatedunder hydrogen stream including 10% palladium-carbon (0.33 g).

catalyst removal by filtration, filtrate concentrated dry solid was done.

It refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate=1:2), it acquired N-[3-(3-aminophenoxy) phenyl] acetamide (0.77 g) as reddish brown oil.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
2.15 (3 H, s), 3.70 (2 H, s), 6.30 - 6.50 (3 H, m), 6.70 - 6.85
(1 H, m), 7.05 -7.35 (5 H, m).

[0578]

Reference Example 163

3 -cyano phenol (5.1 g), 2 and 5 -dinitrobenzene (7.23 g) and potassium carbonate (5.92 g) in N, N- dimethylformamide (50 ml) in thesuspension 150 deg C 22 hours was agitated under heating.

After cooling, it extracted with ethylacetate including water, washed extracted liquid with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, concentration and brown oily substance (12.1 g) were acquired.

While methyl alcohol (50 ml) and melting this item in 1 N-sodium hydroxide (50 ml), agitating in under ice cooling it dripped 30% hydrogen peroxide water (12 ml).

After 30 minutes agitating that way, furthermore 1 hour it agitated with room temperature.

It filtered crystal which it precipitated, water wash, dried, acquired light brown crystal (6.8 g).

Next, it melted crystal (5 g) which is acquired in methyl alcohol (100 ml), 2 hours it agitated under hydrogen stream including 10% palladium-carbon (0.9 g).

catalyst it concentrated removal by filtration, filtrate, crystallization did from ether, 3-it acquired (3-aminophenoxy) benzamide (4.3 g) as colorless crystal.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
3.72 (2 H, brs), 5.40 - 6.20 (2 H, m), 6.26 - 6.50 (3 H, m),
7.02 - 7.20 (2 H, m),7.30 - 7.56 (3 H, m).

[0579]

参考例 164

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロ-6H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(1.77g)をメチルアルコール(20ml)に溶解、氷冷下に撹拌しながら水素化ほう素ナトリウム(0.2g)を加えた。

反応液を室温に戻し、30 分撹拌後、濃縮、炭酸ナトリウム水でアルカリ性とした後、酢酸エチルで抽出、抽出液を硫酸ナトリウムで乾燥した後、濃縮、残渣を塩基性シリカゲルクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製して、2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オール(1.5g)を無色結晶として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.72-2.12(2H, m), 2.48(3H, s), 3.17(3H, s), 3.20-3.35(1H, m), 3.55-3.72(1H, m), 4.10(1H, brs), 4.69(1H, t, J=3.5Hz), 7.72(1H, s).

[0580]

参考例 165

N-ベンジル-3-アミノプロピオン酸エチルエステル(15.5g)をエタノール(100ml)に溶解、アクリル酸エチル(7.85g)を加え 70 deg Cに保ち 16 時間 撹拌した。

反応液を減圧下に濃縮乾固して、3-[ベンジル(2-エトキシカルボニルエチルアミノ)プロピオン酸エチルエステル(17.8g)を無色油状物として得た。 1 H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.24(6H, t, J=7.1Hz), 2.46(4H, t, J=7.0Hz), 2.81(4H, t, J=7.0Hz), 3.59(2H, s), 4.11(4H, q, J=7.1Hz), 7.20-7.35(5H, m).]

[0581]

参考例 166

3-[ベンジル(2-エトキシカルボニルエチルアミノ)プロピオン酸エチルエステル(17.8g)をエチルアルコール(150ml)及び 1N-塩酸(60ml)に溶解、10%パラジウム炭素(含水)(2.0g)を加え水素気流下に3時間撹拌した。反応液を減圧下に濃縮乾固して、3-(2-エトキシカルボニルエチルアミノ)プロピオン酸エチルエステル(12.2g)を無色油状物として得た。 1 H-NMR(200MHz, CDCl $_3$) δ 1.26(6H, t, J=6.6Hz), 2.50(4H, t, J=6.6Hz), 2.90(4H, t, J=6.6Hz), 4.15(4H, q, J=7.1Hz).]

[0582]

参考例 167

[0579]

Reference Example 164

While 2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro -6H-pyrido melting [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (1.77 g) in methyl alcohol (20 ml), agitating in under ice cooling it added hydrogenation boron sodium (0.2 g).

You reset reaction mixture to room temperature, after 30 minutes agitating, aftermaking alkalinity with concentration and sodium carbonate water, you extracted with ethylacetate, after drying extracted liquid with sodium sulfate, refining concentration and residue with basic [shirikagerukuromatogurafii] (ethylacetate), 2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido youacquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-ol (1.5 g) as colorless crystal.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.72 - 2.12 (2 H, m), 2.48 (3 H, s), 3.17 (3 H, s), 3.20 - 3.35
(1 H, m), 3.55 - 3.72 (1 H, m), 4.10 (1 H, brs), 4.69 (1 H, t,
J=3.5Hz), 7.72 (1 H, s).

[0580]

Reference Example 165

It melted N- benzyl -3- amino propionic acid ethyl ester ester (15.5 g) in ethanol (100 ml), it maintained at 70 deg C including ethyl acrylate (7.85 g) and 16 hours agitated.

[0581]

Reference Example 166

3 - [ethyl alcohol (150 ml) and it melted benzyl (2 -ethoxy carbonyl ethylamino) propionic acid ethyl ester ester (17.8 g) in 1 N- hydrochloric acid (60 ml), 3 hours it agitated under hydrogen stream including 10% palladium-carbon (containing water) (2.0 g). concentrated dry solid doing reaction mixture under vacuum, 3 - it acquired (2 -ethoxy carbonyl ethylamino) propionic acid ethyl ester ester (12.2 g) as colorless oil. ¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de 1.26 (6 H, t, J=7.1Hz), 2.50 (4 H, t, J=6.6Hz), 2.90 (4 H, t, J=6.6Hz), 4.15 (4 H, q, J=7.1Hz).]

[0582]

Reference Example 167

4-ヒドロキシ-2-メチルピリミジン-5-カルボン酸エチルエステル(18.22g)をアセトニトリル(300ml)に溶解、トリエチルアミン(35ml)を加えた後、氷冷下にメタンスルホニルクロリド(13.75ml)を滴下し、更に 45 分間撹拌した。

ついで、反応液を水冷し、3-(2-エトキシカルボニルエチルアミノ)プロピオン酸エチルエステル(22.5g)を滴下、室温に戻し2時間撹拌した。

反応液を減圧下に濃縮、残渣に酢酸エチルを加え抽出、有機層を飽和食塩水で洗浄、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下に濃縮、残渣をエチルアルコール(200m l)に溶解、氷冷下に 28%ナトリウムエトキシド(20 g)を滴下、室温に戻し 2 時間撹拌した。

反応液を減圧下に濃縮乾固した。

残渣に酢酸エチルを加え抽出、有機層を飽和 食塩水で洗浄、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣に 6N-塩酸(100ml)を加え、1時間加熱還流した。

反応液を濃縮乾固した後、アセトンを加え淡黄色結晶状の 3-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロ-5 H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-8-イル)プロピオン酸ー塩酸(16.46g)を得た。

¹H-NMR(200MHz, DMSO-d₆) δ 2.44(3H, s), 2.59(2H, t, J=7.4Hz), 2.63(2H, t, J=7.1Hz), 3.68(2H, t, J=7.1Hz), 3.84(2H, t, J=7.1Hz), 8. 47(1H, s), 12.36(1H, brs).

[0583]

参考例 168

3-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロ-5H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-8-イル)プロピオン酸ー塩酸(0.815g)をテトラヒドロフラン(20ml)に懸濁、<math>1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物(0.46g)、1-Boc-ピペラジン(0.62g)及び <math>1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(0.69g)を加え室温下に6時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に、酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とし、抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:メチルアルコール=10:

4 -hydroxy -2- methyl pyrimidine -5-carboxylic acid ethyl ester it melted (18.22 g) in acetonitrile (300 ml), after adding triethylamine (35 ml), to under ice cooling it dripped methane sulfonyl chloride (13.75 ml), furthermore 45 min agitated.

Next, water cooling it did reaction mixture, 3 - dripped (2 -ethoxy carbonyl ethylamino) propionic acid ethyl ester ester (22.5 g), resetto room temperature and 2 hours agitated.

reaction mixture under vacuum in concentration and residue you washedextraction and organic layer with saturated saline including ethylacetate . driedwith sodium sulfate .

It melted concentration and residue in ethyl alcohol (200 ml) under vacuum, to under ice cooling dripped 28% sodium ethoxide (20 g), reset to room temperature and 2 hours agitated.

reaction mixture concentrated dry solid was done under vacuum.

In residue you washed extraction and organic layer with saturated saline including ethylacetate, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, 1 hour heating and refluxing it made residue including 6 N- hydrochloric acid (100 ml).

pale yellow crystalline 3- (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro -5H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl) propanoic acid one hydrochloric acid (16.46 g) was acquired concentrated dry solid after doing the reaction mixture, including acetone.

¹H-nmr (200 MHz, DMSO
-d₆);de 2.44 (3 H, s), 2.59 (2 H, t, J=7.4Hz),
2.63 (2 H, t, J=7.1Hz), 3.68 (2 H, t, J=7.1Hz), 3.84 (2 H, t,
J=7.1Hz), 8.47 (1 H, s), 12.36 (1 H, brs).

[0583]

Reference Example 168

3 - (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro -5H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl) propanoic acid one hydrochloric acid (0.815 g) in tetrahydrofuran (20 ml) 6 hours was agitatedunder room temperature suspension, 1 -hydroxybenzotriazole azole monohydrate (0.46 g), 1 -Boc-piperazine (0.62 g) and 1 -ethyl -3- including (3 -dimethylaminopropyl jp11) carbodiimide (0.69 g).

It concentrated reaction mixture, in residue, it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water, extracted.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate:methyl

1)で精製、ジイソプロピルエーテルより結晶化して 4-[3-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロ-5H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-8-イル)プロピオニル]ピペラジン-1-カルボン酸 tert-ブチルエステル(1.02g)を無色結晶として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.48(9H, s), 2. 70(2H, t, J=7.2Hz), 2.76(2H, t,J=7.0Hz), 3.38-3.65(8H, m), 3.77(2H, t, J=7.2Hz), 3.95(2H, t, J=7.0Hz),8.70(1H, s).

[0584]

参考例 169

4-[3-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロ-5H-ピリド [2,3-d]ピリミジン-8-イル)プロピオニル]ピペラジン-1-カルボン酸 tert-ブチルエステル(1.0g)をメチルアルコール(20<math>m)に溶解、氷冷下に撹拌しながら水素化ほう素ナトリウム(0.2g)を加えた。

反応液を室温に戻し、1 時間撹拌後、濃縮、水 を加え酢酸エチルで抽出した。

有機層を硫酸ナトリウムで乾燥した後、濃縮、残渣を塩基性シリカゲルクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製して、4-[3-(5-ヒドロキシ-2-メチル-6,7-ジヒドロ-5H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-8-イル)プロピオニル]ピペラジン-1-カルボン酸 tert-ブチルエステル(1.5g)を無色結晶として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 1.47(9H, s), 1. 70-2.20(2H, m), 2.45(3H, s), 2.72(2H, t, J=7. 5Hz), 3.35-4.05(12H, m), 4.73(1H, t, J=3.6H z), 7.96(1H, s).

[0585]

参考例 170

3-クロロフェノキシアニリン(2.2g)を酢酸エチル(6 0ml)に溶解、トリエチルアミン(1.54ml)を加えた後、氷冷下にベンゼンスルホニルクロリド(1.94 g)を滴下、2 時間、更に室温下に 2 時間撹拌した。

反応液に水を加え抽出、有機層を希塩酸、飽和 食塩水の順で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥し た。

減圧下、濃縮して、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]ベンゼンスルホンアミド(1.65g)を無色油状物として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃+D₂O) δ 6.70-6.95 (5H, m), 7.00-7.35(3H, m), 7.40-7.65(3H, m), 7.75-7.86(2H, m).

alcohol =10:1),crystallization did from diisopropyl ether jp11 and 4 - it acquired [3 - (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro -5H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl) propanoyl] piperazine -1- carboxylic acid t- butyl ester (1.02 g) as colorless crystal.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.48 (9 H, s), 2.70 (2 H, t, J=7.2Hz), 2.76 (2 H, t, J=7.0Hz),
3.38 - 3.65 (8 H, m), 3.77 (2 H, t, J=7.2Hz), 3.95(2 H, t,
J=7.0Hz), 8.70 (1 H, s).

[0584]

Reference Example 169

4 - While melting [3 - (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro -5H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl) propanoyl] piperazine -1- carboxylic acid t- butyl ester (1.0 g) in methyl alcohol (20 ml), agitating in the under ice cooling it added hydrogenation boron sodium (0.2 g).

You reset reaction mixture to room temperature, you extracted with ethylacetate 1 hour agitation later, including concentration and water.

After drying organic layer with sodium sulfate , refining concentration and the residue with basic [shirikagerukuromatogurafii] (ethylacetate), 4 - it acquired [3 - (5 -hydroxy -2- methyl -6, 7-dihydro -5H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl) propanoyl] piperazine -1- carboxylic acid t- butyl ester (1.5 g) as the colorless crystal .

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.47 (9 H, s), 1.70 - 2.20 (2 H, m), 2.45 (3 H, s), 2.72 (2 H,
t, J=7.5Hz), 3.35 - 4.05(12 H, m), 4.73 (1 H, t, J=3.6Hz),
7.96 (1 H, s).

[0585]

Reference Example 170

3 -chlorophenoxy aniline it melted (2.2 g) in ethylacetate (60 ml), after adding triethylamine (1.54 ml),to under ice cooling it dripped benzene sulfonyl chloride (1.94 g), 2 hours , furthermore 2 hours agitated under room temperature .

In reaction mixture you washed extraction and organic layer in order of dilute hydrochloric acid, saturated saline including water, dried with sodium sulfate.

Under vacuum , concentrating, it acquired N- [3 - (3 - chlorophenoxy) phenyl] [benzensuruhonamido] (1.65 g) as the colorless oil .

¹H-nmr (200 MHz ,
CDCl₃+D₂O);de 6.70 - 6.95 (5 H,
m), 7.00 - 7.35 (3 H, m), 7.40 - 7.65 (3 H, m), 7.75 -7.86 (2
H, m).

[0586]

参考例 171

3-クロロフェノキシアニリン(2.2g)を酢酸エチル(6 0ml)に溶解、トリエチルアミン(1.54ml)を加えた後、氷冷下にメタンスルホニルクロリド(1.26g)を滴下、2 時間撹拌した。

反応液に水を加え抽出、有機層を希塩酸、飽和 食塩水の順で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥し た。

減圧下、濃縮して、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]メタンスルホンアミド(2g)を無色油状物として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 3.05(3H, s), 6. 59(1H, brs), 6.77-6.85(1H, m), 6.86-7.02(4H, m), 7.05-7.18(1H, m), 7.26(1H, d, J=8.4Hz), 7.34(1H, d, J=8.0Hz).

[0587]

参考例 172

3-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロ-5H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-8-イル)プロピオン酸一塩酸(2.72g)をテトラヒドロフラン(60ml)に懸濁、トリエチルアミン(1.4ml)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物(0.46g)、2-アミノエチルモルホリン(1.62g)及び 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(2.4g)を加え室温下に 17 時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に、酢酸エチル及び水を加え、抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製、エーテルより結晶化して 3-(2-3) ポーカー 3-(2-3) ポーカー 3-(2-3) ポーカー 3-(2-3) ポーカー 3-(2-3) ポーカー 3-(2-3) ポーカー 3-(2-3) ポーカー 3-(2-3) ボーカー 3-(2-3)

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 2.38-2.50(6H, m), 2.56(3H, s), 2.56-2.76(4H, m), 3.36(2H, q, J=5.7Hz), 3.62-3.80(4H, m), 3.73(2H, t, J=6.4Hz), 3.98(2H,t, J=6.4Hz), 6.04-6.20(1H, m), 8.70(1H, s).

[0588]

参考例 173

2-メチル-7,8-ジヒドロ-6H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(0.97g)にトルエン(10ml)及び無水酢酸(1

[0586]

Reference Example 171

3 -chlorophenoxy aniline it melted (2.2 g) in ethylacetate (60 ml), after adding triethylamine (1.54 ml), to under ice cooling it dripped methane sulfonyl chloride (1.26 g), 2 hours agitated.

In reaction mixture you washed extraction and organic layer in order of dilute hydrochloric acid, saturated saline including water, dried with sodium sulfate.

Under vacuum , concentrating, it acquired N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] methane sulfonamide (2 \dot{g}) as colorless oil .

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
3.05 (3 H, s), 6.59 (1 H, brs), 6.77 - 6.85 (1 H, m), 6.86 7.02 (4 H, m), 7.05 -7.18 (1 H, m), 7.26 (1 H, d, J=8.4Hz),
7.34 (1 H, d, J=8.0Hz).

[0587]

Reference Example 172

3 - (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro -5H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl) propanoic acid one hydrochloric acid (2.72 g) in tetrahydrofuran (60 ml) 17 hours was agitatedunder room temperature suspension and triethylamine (1.4 ml), 1 -hydroxybenzotriazole azole monohydrate (0.46 g), 2 -aminoethyl morpholine (1.62 g) and 1 -ethyl -3- including (3 -dimethylaminopropyl jp11) carbodiimide (2.4 g).

It concentrated reaction mixture, in residue, it extracted including the ethylacetate and water.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum , it concentrated, refined residue with basic [shirikagerukaramukuromatogurafii](ethylacetate), crystallization did from ether and 3 - (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro -5H-pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl) -N- it acquired (2 -morpholine -4- yl -ethyl) propane amide (2.02 g) as colorless crystal .

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
2.38 - 2.50 (6 H, m), 2.56 (3 H, s), 2.56 - 2.76 (4 H, m),
3.36 (2 H, q, J=5.7Hz), 3.62 -3.80 (4 H, m), 3.73 (2 H, t,
J=6.4Hz), 3.98 (2 H, t, J=6.4Hz), 6.04 - 6.20 (1 H, m), 8.70
(1 H, s).

[0588]

Reference Example 173

2 -methyl -7, 8-dihydro -6H-pyrido 3 hours heating and refluxing it did in [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.97 g)

ml)を加え3時間加熱還流した。

反応液に炭酸水素ナトリウム水を加えアルカリ性とした後、酢酸エチルを加え抽出、有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製、エーテルより結晶化して8-アセチル-2-メチル-7,8-ジヒドロ-6H-ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-オン(0.9g)を無色結晶として得た。

¹H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 2.71(3H, s), 2. 74(3H, s), 2.78(2H, t, J=6.8Hz),4.28(2H, t, J=6.8Hz), 9.06(1H, s).

[0589]

参考例 174

2-アミノチオフェノール(6.26g)及びテトラブチルアンモニウムヨージド(0.93g)を 10%水酸化ナトリウム水(100ml)及びトルエン(100ml)に溶解、室温下に撹拌しながら、o-フルオロニトロベンゼン(7.05g)を滴下、更に 5 時間撹拌した。

反応液をトルエンで抽出、有機層を飽和食塩水 で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下に濃縮し、2-(2-エトロフェニルスルファニル)フェニルアミン(13.5g)を褐色油状物として得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 4.29(2H,brs), 6.75-6.92(3H,m), 7.10-7.50(4H,m), 8.28(1H,dd,J=1. 2,8.0Hz).

[0590]

参考例 175

2-(2-二トロフェニルスルファニル)フェニルアミン (2.46g)をピリジン(6ml)に溶解、無水酢酸(3g)を加え 50 deg Cに加温下に 15 時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に、酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とした。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥した。

減圧下に濃縮し、残渣をエーテルより結晶化して、N-[2-(2-ニトロフェニルスルファニル)フェニル]アセタミド(2.1g)を黄色結晶として得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 2.06(3H,s), 6.71(1 H,dd,J=1.6,8.0Hz), 7.16-7.65(5H,m), 8.10(1H,b rs), 8.30(1H,dd,J=1.8,8.0Hz), 8.53(1H,d,J=8.0H

toluene (10 ml) and including acetic anhydride (1 ml).

In reaction mixture after making alkalinity including sodium bicarbonate water, you washedextraction and organic layer with saturated saline including ethylacetate, driedwith sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate), crystallization did from ether and 8 -acetyl -2-methyl -7, 8-dihydro -6H-pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-on (0.9 g) as colorless crystal.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
2.71 (3 H, s), 2.74 (3 H, s), 2.78 (2 H, t, J=6.8Hz), 4.28 (2
H, t, J=6.8Hz), 9.06 (1 H, s).

[0589]

Reference Example 174

While 2 -amino thiophenol (6.26 g) and 10% sodium hydroxide water (100 ml) and melting [tetorabuchiruanmoniumuyoojido] (0.93 g) in toluene (100 ml), agitating under room temperature, it dripped o-fluoro nitrobenzene (7.05 g), furthermore 5 hours agitated.

It extracted reaction mixture with toluene, washed organic layer with the saturated saline, dried with sodium sulfate.

It concentrated under vacuum, 2 - it acquired (2 -nitrophenyl sulfanyl) phenyl amine (13.5 g) as brown oily substance.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
4.29 (2 H, brs), 6.75 - 6.92 (3 H, m), 7.10 - 7.50 (4 H, m),
8.28 (1 H, dd, J=1.2, 8.0Hz).

[0590]

Reference Example 175

2 - 1t melted (2 -nitrophenyl sulfanyl) phenyl amine (2.46 g) in pyridine (6 ml), in 50 deg C 15 hoursit agitated under heating including acetic anhydride (3 g).

It concentrated reaction mixture, in residue, it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

It concentrated under vacuum, crystallization did residue from the ether, it acquired N- [2 - (2 - nitrophenyl sulfanyl)] phenyl acetamide (2.1 g) as yellow crystal.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
2.06 (3 H, s), 6.71 (1 H, dd, J=1.6, 8.0Hz), 7.16 - 7.65 (5 H,
m), 8.10 (1 H, brs), 8.30 (1 H, dd, J=1.8, 8.0Hz), 8.53(1 H,

z).

[0591]

参考例 176

N-[2-(2-二トロフェニルスルファニル)フェニル]アセタミド(2.0g)を 50%メチルアルコール水(100ml)に溶解、塩化カルシウム(0.39g)及び鉄粉(3.87g)を加え、2時間加熱還流した。

不溶物をろ取、ろ液を濃縮、残渣に、酢酸エチル及び水を加え抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥した。

減圧下に濃縮して、N-[2-(2-アミノフェニルスルファニル)フェニル]アセタミド(1.61g)を黄色結晶として得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 2.16(3H,s), 4.27(2 H,s), 6.65-6.80(2H,m), 6.98-7.40(5H,m), 7.92 (1H,brs), 8.17(1H,d,J=8.0Hz).

[0592]

参考例 177

2-アミノベンゼンチオール(0.63g)をメチルアルコール(12ml)及び 1N-水酸化ナトリウム(5ml)に溶解、2-ブロモ-5-ニトロチオフェン(0.94g)を加え、室温下に 5 時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に、酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とした。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製、ヘキサンより結晶化して、2-(5-ニトロチオフェン-2-イルスルファニル)フェニルアミン(0.206g)を黄色結晶として得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 4.38(2H,s), 6.80-6. 90(3H,m), 7.20-7.40(1H,m), 7.47(1H,dd,J=1.6, 7.8Hz), 7.74(1H,d,J=4.4Hz).

[0593]

参考例 178

3-アミノベンゼンチオール(0.63g)をメチルアルコール(12ml)及び 1N-水酸化ナトリウム(5ml)に溶解、2-ブロモ-5-ニトロチオフェン(0.94g)を加え、室温下に 16 時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に、酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とし

d, J=8.0Hz).

[0591]

Reference Example 176

It melted N- [2 - (2 -nitrophenyl sulfanyl) phenyl] acetamide (2.0 g) in 50% methyl alcohol water (100 ml), 2 hours heating and refluxing it did calcium chloride (0.39 g) and including iron decimeter (3.87 g).

It filtered insoluble matter, concentrated filtrate, in residue, itextracted including ethylacetate and water.

You washed organic layer with saturated saline , dried with sodium sulfate .

Concentrating under vacuum, it acquired N-[2-(2-amino phenyl sulfanyl) phenyl] acetamide (1.61 g) as yellow crystal.

 $<\!\!\text{sup}>1<\!\!/\text{sup}>H$ -nmr (200 MHz , CDCI<\!\!\text{sub}>3<\!\!/\text{sub}>);de 2.16 (3 H, s), 4.27 (2 H, s), 6.65 - 6.80 (2 H, m), 6.98 - 7.40 (5 H, m), 7.92(1 H, brs), 8.17 (1 H, d, J=8.0Hz).

[0592]

Reference Example 177

2-amino benzenethiol methyl alcohol (12 ml) and it melted (0.63 g) in 1 N- sodium hydroxide (5 ml), 5 hours itagitated under room temperature 2 -bromo -5-nitro thiophene including (0.94 g).

It concentrated reaction mixture, in residue, it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum , it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane :ethylacetate =2:1),crystallization did from hexane , 2 - it acquired (5 -nitro thiophene -2- yl sulfanyl) phenyl amine (0.206 g) as the yellow crystal .

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
4.38 (2 H, s), 6.80 - 6.90 (3 H, m), 7.20 - 7.40 (1 H, m),
7.47 (1 H, dd, J=1.6, 7.8Hz), 7.74(1 H, d, J=4.4Hz).

[0593]

Reference Example 178

3 -amino benzenethiol methyl alcohol (12 ml) and it melted (0.63 g) in 1 N- sodium hydroxide (5 ml), 16 hours itagitated under room temperature 2 -bromo -5-nitro thiophene including (0.94 g).

It concentrated reaction mixture, in residue, it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water

た。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製、ヘキサンより結晶化して、2-(5-ニトロチオフェン-2-イルスルファニル)フェニルアミン(0.887g)を黄色結晶として得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 3.79(2H,s), 6.64-6. 92(3H,m), 6.95(1H,d,J=4.4Hz), 7.18(1H,dd,J=7. 6,8.0Hz), 7.77(1H,d,J=4.4Hz).

[0594]

参考例 179

3-クロロベンゼンチオール(0.58g)をメチルアルコール(12ml)及び 1N-水酸化ナトリウム(5ml)に溶解、2-ブロモ-5-ニトロチオフェン(0.94g)を加え、室温下に 3 時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に、酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とした。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製して、2-(3-クロロフェニルスルファニル)-5-ニトロチオフェン(0.99g)を黄色油状物として得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 7.07(1H,d,J=4.4H z), 7.30-7.42(4H,m), 7.82(1H,d,J=4.4Hz).

[0595]

参考例 180

2-(3-クロロフェニルスルファニル)-5-ニトロチオフェン(0.99g)を 90%含水テトラヒドロフラン(50ml)に溶解、塩化カルシウム(0.222g)及び鉄粉(0.46g)を加え、6時間加熱還流した。

不溶物をろ取、ろ液を濃縮、残渣に、酢酸エチル及び水を加え抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥した。

減圧下に濃縮して、5-(3-クロロフェニルスルファニル)チオフェン-2-イルアミン(0.4g)を赤褐色油状物として得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 4.05(2H,s), 6.13(1 H,d,J=3.6Hz), 6.9(1H,d,J=3.6Hz), 7.00-7.25(4

including ethylacetate and water.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate =2:1),crystallization did from hexane, 2 - it acquired (5-nitro thiophene -2- yl sulfanyl) phenyl amine (0.887 g) as the yellow crystal.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
3.79 (2 H, s), 6.64 - 6.92 (3 H, m), 6.95 (1 H, d, J=4.4Hz),
7.18 (1 H, dd, J=7.6, 8.0Hz), 7.77 (1 H, d, J=4.4Hz).

[0594]

Reference Example 179

3 -chlorobenzene thiol methyl alcohol (12 ml) and it melted (0.58 g) in 1 N- sodium hydroxide (5 ml), 3 hours itagitated under room temperature 2 -bromo -5-nitro thiophene including (0.94 g).

It concentrated reaction mixture, in residue, it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water.

You washed organic layer with saturated saline , dried with sodium sulfate .

Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate =4:1), 2-(3-chlorophenyl sulfanyl) - 5-nitro thiophene it acquired (0.99 g) as yellow oil.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
7.07 (1 H, d, J=4.4Hz), 7.30 - 7.42 (4 H, m), 7.82 (1 H, d,
J=4.4Hz).

[0595]

Reference Example 180

2 - (3 -chlorophenyl sulfanyl) - 5 -nitro thiophene it melted (0.99 g) in 90% water-containing tetrahydrofuran * (50 ml), 6 hours heating and refluxing it did calcium chloride (0.222 g) and including iron decimeter (0.46 g).

It filtered insoluble matter, concentrated filtrate, in residue, itextracted including ethylacetate and water.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Concentrating under vacuum, 5 - it acquired (3 -chlorophenyl sulfanyl) thiophene -2- ylamine (0.4 g) as the reddish brown oil.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
4.05 (2 H, s), 6.13 (1 H, d, J=3.6Hz), 6.9 (1 H, d, J=3.6Hz),

H,m).

[0596]

参考例 181

2-メルカプトチオフェン(1.16g)をメチルアルコール(10ml)及びトリエチルアミン(1.6ml)に溶解、o-フルオル-ニトロベンゼン(1.55g)を加え、室温下に5時間撹拌した。

反応液を濃縮、残渣に、酢酸エチル及び水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性とした。

有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。

減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=8:1)で精製、ヘキサンより結晶化して、2-(2-エトロフェニルスルファニル)チオフェン(1.7g)を黄色結晶として得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 6.96(1H,dd,J=1.4,8.4Hz), 7.15-7.35(2H,m), 7.30-7.50(2H,m), 7.67 (1H,dd,J=1.4,5.4Hz), 8.26(1H,dd,J=1.4,8.4Hz).

[0597]

参考例 182

[0598]

参考例 183

4-メトキシベンジルアミン(7.72g、56.3mmol)のエタノール溶液(50ml)にアクリル酸エチル(6.20g) を滴下した。

混合物を室温で19時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、N-(4-)トキシベンジル)- β -アラニンエチル(9.61g)を粗オイルとして得た。

7.00 - 7.25 (4 H, m).

[0596]

Reference Example 181

2 -mercapto thiophene methyl alcohol (10 ml) and it melted (1.16 g) in triethylamine (1.6 ml), 5 hours itagitated under room temperature including o-fluoro -nitrobenzene (1.55 g).

It concentrated reaction mixture, in residue, it made alkalinity with the saturated sodium bicarbonate * water including ethylacetate and water.

You washed organic layer with saturated saline, dried with sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate =8:1),crystallization did from hexane, 2 - it acquired (2-nitrophenyl sulfanyl) thiophene (1.7 g) as the yellow crystal.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
6.96 (1 H, dd, J=1.4, 8.4Hz), 7.15 - 7.35 (2 H, m), 7.30 7.50 (2 H, m), 7.67 (1 H, dd, J=1.4, 5.4Hz), 8.26(1 H, dd,
J=1.4, 8.4Hz).

[0597]

Reference Example 182

2 - It melted (2 -nitrophenyl sulfanyl) thiophene (1.63 g) in 80% methyl alcohol water (100 ml), 3 hours heating and refluxing it did calcium chloride (0.39 g) and including iron decimeter (1.95 g). It filtered insoluble matter , concentrated filtrate , in residue , itextracted including ethylacetate and water. You washed organic layer with saturated saline , dried with sodium sulfate . Concentrating under vacuum , 2 - it acquired (thiophene -2- yl sulfanyl) phenyl amine (1.4 g) as the colorless oil . ¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de 4.32 (2 H, s), 6.62 - 6.77 (2 H, m), 6.92 - 6.99 (1 H, m), 7.10 - 7.20 (2 H, m),7.22 - 7.32 (1 H, m), 7.36 - 7.45 (1 H, m).

[0598]

Reference Example 183

4 -methoxy benzylamine ethyl acrylate (6.20 g) was dripped to ethanol solution (50 ml) of (7.72 g, 56.3mmol).

mixture 19 hours was agitated with room temperature.

Under vacuum , it concentrated reaction mixture , N- (4 -methoxy benzyl) - the;be-alanine ethyl it acquired (9.61 g) as crude oil .

この化合物はこれ以上精製せずに次の反応に用いた。

[0599]

参考例 184

4-クロロ-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル (2.18g、10.9mmol)、N-(4-メトキシベンジル)- $\beta-$ アラニンエチル(3.50g)及び炭酸ナトリウム(1.27g)をエタノール(50ml)に混合させ、90 deg C で 1.5 時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(300 ml)を加えた。

混合物を水(100ml×2)及び飽和食塩水(50ml) で洗浄した。

有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= $3:1 \rightarrow 2:1$)で精製し、4-[N-(3-x)++2-3-x++y]ロピル)-N-(4-x)++2-3-x++yリミジンカルボン酸エチル(4.15g)を茶色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.23(3H,t,J=7.2Hz), 1.28(3H,t,J=7.0Hz), 2.54(3H,s), 2.64(2H,t,J=7.1Hz), 3.72(2H,t,J=7.1Hz), 3.79(3H,s), 4.09(2H, q,J=7.1Hz), 4.24(2H,q,J=7.1Hz), 4.65(2H,s), 6.83(2H,d,J=8.4Hz), 7.12(2H,d,J=8.4Hz), 8.53(1H,s).

[0600]

参考例 185

水素化ナトリウム(60%:0.45g)をエタノール(20m l)に溶解させ、ナトリウムエトキシドエタノール溶液を調整し、4-[N-(3-エトキシ-3-オキソプロピル)-N-(4-メトキシベンジル)アミノ]-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(4.13g、10.3mmol)のエタノール溶液(30ml)に滴下した。

混合物を 90 deg C で 15 分間撹拌した。

空冷後、反応混合物を濾過し、少量のエタノー ルで洗浄した。

得られた固体を水(75ml)に懸濁させ、酢酸を用いて中和した。

混合物を濾過し、乾燥させ、5-ヒドロキシ-8-(4-メトキシベンジル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-6-カルボン酸エチル(3.09g)を黄色結晶として得た。

mp112-115 deg C.

this compound above this without refining it used for following reaction.

[0599]

Reference Example 184

4 -chloro -2- methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl (2.18 g, 10.9mmol), N- (4 -methoxy benzyl) - the;be -alanine ethyl (3.50 g) and mixing sodium carbonate (1.27 g) to ethanol (50 ml), 1.5 hours it agitated with 90 deg C.

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (300 ml) was added.

mixture water (100 ml \times 2) and was washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous magnesium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =3:1 *2:1), 4 - [N-(3 -ethoxy -3- oxo propyl) -N-(4 -methoxy benzyl) amino] - 2 -methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl it acquired (4.15 g) as brown color oyl.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
1.23 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.28 (3 H, t, J=7.0Hz), 2.54 (3 H, s),
2.64 (2 H, t, J=7.1Hz), 3.72 (2 H, t, J=7.1Hz), 3.79 (3 H,
s),4.09 (2 H, q, J=7.1Hz), 4.24 (2 H, q, J=7.1Hz), 4.65 (2 H,
s), 6.83 (2 H, d, J=8.4Hz), 7.12 (2 H, d, J=8.4Hz), 8.53 (1 H, s).

[0600]

Reference Example 185

Melting sodium hydride (60%: 0.45 g) in ethanol (20 ml), you adjusted sodium ethoxide ethanol solution, 4 - [N- (3 -ethoxy -3- oxo propyl) -N- (4 -methoxy benzyl) amino] -2 -methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl dripped to ethanol solution (30 ml) of (4.13 g, 10.3mmol).

mixture 15 min was agitated with 90 deg C.

After air cooling, it filtered reaction mixture, washed with ethanol of the trace.

Suspension doing solid which it acquires in water (75 ml), itneutralized making use of acetic acid.

It filtered mixture, dried, 5-hydroxy-8- (4-methoxy benzyl) - 2-methyl-7, 8-dihydro pyrido it acquired the [2 and 3-d] pyrimidine-6-carboxylic acid ethyl (3.09 g) as yellow crystal.

mp112-115deg C.

元素分析値 C₁₉H₂₁N₃ O₄・1.1H₂O として

elemental analysis values

C < sub > 19 < sub > H < sub > 21 < / sub > N < sub > 3 < / sub > O < sub > 4 < / sub > * 1.1 H < sub > 2 < / sub > O doing

Calcd:C,60.82;H,6.23;N,11.20.

Found: C.60.63; H.5.86; N.11.08.

「H-NMR(200MHz,CDCl₃,keto:enol=3:1) δ 1.21 (0.75H,t,J=6.8Hz), 1.28(2.25H,t,J=7.2Hz), 2.50 (2.25H,s), 2.60(0.75H,s), 3.81(3H,s), 4.23(2H,q,J=7.1Hz), 4.28(2H,s), 4.74(1.5H,s), 4.90(0.5 H,br), 6.85-6.91(2H,m), 7.20-7.23(2H,m), 8.35 (0.75H,s), 8.77(0.25H,s), OH は同定していない.IR(KBr)1669,1634,1551,1512,1404,1381,135 4,1304,1275,1248,1223cm⁻¹.

[0601]

参考例 186

5-ヒドロキシ-8-(4-メトキシベンジル)-2-メチル-7,8 -ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-6-カルボン酸エ チル(2.94g、8.27mmol)を 6 規定塩酸(28ml)に溶 解させ、その混合物を 1.5 時間加熱還流した。

反応混合物を 0 deg C で水酸化ナトリウムを用いて中和した。

水(75ml)を加え、酢酸エチル(200ml+50ml×2) で抽出した。

有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= $1:1 \rightarrow$ 酢酸エチル:エタノール=20:1)で精製し、8-(4-)キシベンジル)-2-メチル-7-,8-ジヒドロピリド[2-,3-d]ピリミジン-5-(6H)-オン(1.77g)を無色結晶として得た。

mp79-81 deg C.

元素分析値 C16H17N3O2として

Calcd:C,67.83;H,6.05;N,14.83.

Found: C,67.87; H,6.01; N,14.86.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 2.58(3H,s), 2.65(2 H,t,J=7.1Hz), 3.51(2H,t,J=7.1Hz), 3.81(3H,s), 4.90(2H,s), 6.85-6.90(2H,m), 7.22-7.27(2H,m), 8.73(1H,s).

[0602]

参考例 187

Calcd:C, 60.82;H, 6.23;N, 11.20.

Found:C, 60.63;H, 5.86;N, 11.08.

[0601]

Reference Example 186

5 -hydroxy -8- (4 -methoxy benzyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido melting [2 and 3 -d] pyrimidine -6-carboxylic acid ethyl (2.94 g, 8.27mmol) in 6 normal hydrochloric acid (28 ml), 1.5 hours heating and refluxing it did mixture.

reaction mixture was neutralized with 0 deg C making use of sodium hydroxide .

Including water (75 ml), it extracted with ethylacetate (200 ml \pm 50ml X 2).

organic layer was dried with anhydrous magnesium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =1:1*ethylacetate :ethanol =20:1), 8 - (4 -methoxy benzyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on it acquired (1.77 g) as the colorless crystal .

mp79-81deg C.

elemental analysis values

C₁₆H₁₇N₃O₂doing

Calcd:C, 67.83;H, 6.05;N, 14.83.

Found:C, 67.87;H, 6.01;N, 14.86.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
2.58 (3 H, s), 2.65 (2 H, t, J=7.1Hz), 3.51 (2 H, t, J=7.1Hz),
3.81 (3 H, s), 4.90 (2 H, s), 6.85 - 6.90(2 H, m), 7.22 - 7.27
(2 H, m), 8.73 (1 H, s).

[0602]

Reference Example 187

8-(4-メトキシベンジル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(1.08g、3.81mmol)及び6規定塩酸(12.0ml)の混合物を105 deg Cで24時間撹拌した。

反応混合物を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 に注ぎ、塩化ナトリウムで飽和にした。

酢酸エチル(300ml+100ml×3)で抽出した。

有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1→酢酸エチル:エタノール=20:1)で精製し、さらに酢酸エチルで再結晶を行い、2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.41g)を黄色結晶として得た。

mp240-242 deg C(分解).

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 2.55(3H,s), 2.74(2 H,t,J=7.1Hz), 3.70(2H,td,J=7.1,2.3Hz), 5.93(1 H,br), 8.76(1H,s).

[0603]

参考例 188

2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6 H)-オン(150mg、0.92mmol)、マレイン酸(150mg)、炭酸カリウム(300mg)、パラジウム黒(15mg)及び 10%パラジウム-炭素(45mg)を水(3.0ml)に混合させ、21.5 時間加熱還流した。

空冷後、水酸化ナトリウムを用いてアルカリ性 にし、触媒を濾過し、除いた。

濾液を酢酸で中和した(pH=6)。

水層を塩化ナトリウムで飽和にしクロロホルム(5 0ml×5)で抽出した。

有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、2-メチルピリド[2,3-d]ピリミジン-5(8H)-オン(80mg)を粗淡黄色固体として得た。

この化合物はこれ以上精製せずに次の反応に 用いた。

¹H-NMR(200MHz,DMSO-d₆) δ 2.67(3H,s), 6.17 (1H,d,J=7.6Hz), 7.94(1H,d,J=7.8Hz), 9.22(1H, s), 12.24(1H,br).

[0604]

参考例 189

2-メチルピリド[2,3-d]ピリミジン-5(8H)-オン(370 mg、2.30mmol)及びオキシ塩化リン(7.5ml)を混

8 - (4 -methoxy benzyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (1.08 g, 3.81mmol) and mixture of 6 normal hydrochloric acid (12.0 ml) 24 hours was agitated with 105 deg C.

You poured reaction mixture to saturated sodium bicarbonate * aqueous solution, with sodium chloride made the saturated.

It extracted with ethylacetate (300 ml +100ml X 3).

organic layer was dried with anhydrous magnesium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =1:1*ethylacetate :ethanol =20:1), furthermore did recrystallization with ethylacetate , 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H)-on it acquired (0.41 g) as yellow crystal .

mp240-242deg C (Disassembly).

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
2.55 (3 H, s), 2.74 (2 H, t, J=7.1Hz), 3.70 (2 H, td, J=7.1,
2.3Hz), 5.93 (1 H, br), 8.76 (1 H, s).

[0603]

Reference Example 188

2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (150 mg , 0.92mmol), maleic acid (150 mg), potassium carbonate (300 mg), the palladium black (15 mg) and mixing 10% palladium -carbon (45 mg) to water (3.0 ml), 21.5 hours heating and refluxing it did.

It made alkalinity after air cooling, making use of sodium hydroxide, filtered catalyst, excluded.

filtrate was neutralized with acetic acid (pH =6).

With sodium chloride it designated water layer as saturated and extracted with chloroform (50 ml X 5).

organic layer was dried with anhydrous magnesium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , 2 -methyl pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (8 H) -on it acquired (80 mg) roughly as pale yellow solid .

this compound above this without refining it used for following reaction.

¹H-nmr (200 MHz , DMSO
-d₆);de 2.67 (3 H, s), 6.17 (1 H, d, J=7.6Hz),
7.94 (1 H, d, J=7.8Hz), 9.22 (1 H, s), 12.24 (1 H, br).

[0604]

Reference Example 189

2 -methyl pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (8 H) -on (370 mg, 2.30 mm ol) and mixing phosphorous oxychloride (7.5

合させ、室温で1.5時間撹拌した。

反応混合物に氷を 0 deg C で加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で中和した。

水を加え、酢酸エチル(100ml+50ml×4)で抽出 した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1→ 酢酸エチル)で精製し、5-クロロ-2-メチルピリド [2,3-d]ピリミジン(319mg)を無色固体として得 た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 3.01(3H,s), 7.60(1 H,t,J=5.2Hz), 9.12(1H,d,J=4.8Hz), 9.74(1H,s).

[0605]

参考例 190

プロピオニトリル(100g、1.82mol)のエタノール(150ml)溶液に塩酸ガス(約150g)を0deg Cで吹き込んだ。

混合物を 0 deg C で暫く撹拌した後、室温で終夜撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、エーテルを加え、暫く撹拌した。

析出した白色固体を濾取し、エーテルで洗浄 し、減圧下、乾燥した。

得られた化合物をエタノール(400ml)に懸濁させ、アンモニアガスを 0 deg C で 1 時間撹拌しながら吹き込んだ。

反応混合物を濾過し、少量のエタノールで洗浄 した。

濾液を減圧下、濃縮し、析出した結晶をエーテル-エタノール(3:1)で洗浄し、プロピオアミジン塩酸塩(130g)を白色固体として得た。

¹H-NMR(200MHz,DMSO-d₆) δ 1.17(3H,t,J=7.7 Hz), 2.41(2H,q,J=7.5Hz), 8.80(2H,brs), 9.13(2 H,brs).

[0606]

参考例 191

20%ナトリウムエトキシドエタノール溶液(659g) にエトキシメチレンマロン酸ジエチル(209g)及び プロピオアミジン塩酸塩(102g、966mmol)を0 de g C で加えた。

混合物を室温で1時間撹拌した後、90 deg Cで

ml), 1.5 hours it agitated with room temperature.

It added ice to reaction mixture with 0 deg C, neutralized with the saturated sodium bicarbonate * aqueous solution.

Including water, it extracted with ethylacetate (100 ml \pm 50ml X 4).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =1:1*ethylacetate), 5-chloro-2-methyl pyrido it acquired [2 and 3-d] pyrimidine (319 mg) as colorless solid.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
3.01 (3 H, s), 7.60 (1 H, t, J=5.2Hz), 9.12 (1 H, d, J=4.8Hz),
9.74 (1 H, s).

[0605]

Reference Example 190

In ethanol (150 ml) solution of propionitrile (100 g, 1.82mol) hydrochloric acid gas (Approximately 150 g) was blown with 0 deg C.

mixture after agitating for a while with 0 deg C, overnight stirring was donewith room temperature.

Under vacuum, it concentrated reaction mixture, it agitated for a whileincluding ether.

It filtered white solid which it precipitated, washed with ether ,under vacuum, dried.

Suspension doing compound which it acquires in ethanol (400 ml), while 1 hour agitating ammonia gas with 0 deg C, it blew.

It filtered reaction mixture, washed with ethanol of trace.

Under vacuum , it concentrated filtrate , it washed crystal whichwas precipitated with ether -ethanol (3: 1), it acquired propio amidine acetate (130 g) as the white solid .

¹H-nmr (200 MHz , DMSO
-d₆);de 1.17 (3 H, t, J=7.7Hz), 2.41 (2 H, q, J=7.5Hz), 8.80 (2 H, brs), 9.13 (2 H, brs).

[0606]

Reference Example 191

[etokishimechirenmaron] acid diethyl (209 g) and propio amidine acetate (102 g, 966mmol) was added to 20% sodium ethoxide ethanol solution (659 g) with 0 deg C.

mixture with room temperature 1 hour after agitating, 4 hours

4時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、エーテル(600ml) を加えた。

混合物を室温で6時間撹拌した後、濾過した。

得られた固体を乾燥し、水(600ml)を加え、酢酸で中和した。

混合物を室温で終夜撹拌した。

析出した結晶を濾取し、乾燥し、2-エチル-4-ヒドロキシ-5-ピリミジンカルボン酸エチル(142g)を無色結晶として得た。

濾液を減圧下、若干濃縮し、酢酸エチル(11+500 ml×3)で抽出した。

有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、析出した結晶を酢酸エチル-エーテルで洗浄し、2-エチル-4-ヒドロキシ-5-ピリミジンカルボン酸エチル(33g)を無色結晶として得た。

合計:175g。

mp173 deg C.

元素分析値 C₉H₁₂N₂O₃ として

Calcd:C,55.09;H,6.16;N,14.28.

Found:C,55.10;H,5.99;N,14.37.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.38(6H,t,J=7.3Hz), 2.83(2H,q,J=7.6Hz), 4.38(2H,q,J=7.1Hz), 8.74 (1H,s), OH は同定していない.IR(KBr)1750,165 1,1584,1493,1285,1223,1175,1157,1073cm⁻¹.

[0607]

参考例 192

1,3-ジニトロベンゼン(27.25g、162mmol)、4-クロロフェノール(21.9g)及び炭酸カリウム(24.6g)をDMF(500ml)に混合させ、150 deg C で 12.5 時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(1.31) を加えた。

混合物を水(600ml+400ml×5)、1 規定水酸化ナトリウム水溶液(200ml)、飽和炭酸ナトリウム水溶液(200ml)、水(400ml×2)及び飽和食塩水(200ml)で洗浄した。

was agitatedwith 90 deg C.

reaction mixture was concentrated under vacuum, ether (600 ml) was added.

mixture 6 hours after agitating, was filtered with room temperature.

It dried solid which it acquires, it neutralized with acetic acid including water (600 ml).

mixture overnight stirring was done with room temperature.

It filtered crystal which it precipitated, dried, 2 -ethyl -4-hydroxy -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl itacquired (142 g) as colorless crystal.

Under vacuum, it concentrated filtrate somewhat, extracted with ethylacetate (1 l+500ml X 3).

organic layer was dried with anhydrous magnesium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, it washed crystal which wasprecipitated with ethylacetate -ether, 2 -ethyl -4- hydroxy -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl it acquired (33 g) as colorless crystal.

total:175g.

mp173deg C.

elemental analysis values

C₉H₁₂N₂O₃doing

Calcd:C, 55.09;H, 6.16;N, 14.28.

Found:C, 55.10;H, 5.99;N, 14.37.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de 1.38 (6 H, t, J=7.3Hz), 2.83 (2 H, q, J=7.6Hz), 4.38 (2 H, q, J=7.1Hz), 8.74 (1 H, s), as for OH the identification the.IR which has not been done (KBr) 1750, 1651, 1584, 1493,1285, 1223, 1175, 1157 and 1073 cm ⁻¹.

[0607]

Reference Example 192

1 and 3 -dinitrobenzene (27.25 g, 162mmol), 4 -chlorophenol (21.9 g) and mixing potassium carbonate (24.6 g) to DMF (500 ml), 12.5 hours it agitated with 150 deg C.

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (1.31) was added.

mixture water (600 ml +400ml X 5), 1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (200 ml), saturated sodium carbonate aqueous solution (200 ml), water (400 ml X 2) and waswashed with saturated saline (200 ml).

有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、活性 炭で処理した。

溶媒を減圧下、留去し、4-クロロフェニル 3-二トロフェニル エーテル(38.4g)を粗茶色オイルとして得た。

この化合物はこれ以上精製せずに次の反応に 用いた。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 6.97-7.04(2H,m), 7.29-7.42(3H,m), 7.51(1H,t,J=8.1Hz), 7.79(1H, t,J=2.2Hz), 7.94(1H,ddd,J=8.2,2.1,0.9Hz).

[0608]

参考例 193

4-クロロフェニル 3-二トロフェニル エーテル(38.4g、154mmol)、塩化カルシウム(8.54g)及び還元鉄(51.6g)を 85%エタノール(400ml)に混合させ、95 deg Cで2.5時間撹拌した。

セライトを用いて濾過し、濾液を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(1.51)加えた。

混合物を水(500ml+300ml×4)及び飽和食塩水 (150ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=6:1)で精製し、3-(4-クロロフェノキシ)アニリン(27.2g)をオレンジ色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 3.70(2H,brs), 6.30-6.46(3H,m), 6.91-6.98(2H,m), 7.10(1H,t,J=7.8H z), 7.23-7.31(2H,m).

[0609]

参考例 194

4-ヒドロキシ-5-ピリミジンカルボン酸エチル(12.7g、75.5mmol)とトリエチルアミン(10.5ml)を混合させ、オキシ塩化リン(115g)を 0 deg C で加えた。

混合物を1.5 時間加熱還流した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、クロロホルム(40 0ml)を加え、氷水に注いだ後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で中和した。

分液し、有機層を飽和食塩水(100ml)で洗浄し、 無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルを加え、暫く撹拌した後、濾過した。

It dried organic layer with anhydrous magnesium sulfate, treated with activated carbon.

Under vacuum, it removed solvent, 4-chlorophenyl 3-nitrophenyl ether jp11 it acquired (38.4 g) roughly as brown color oyl.

this compound above this without refining it used for following reaction.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
6.97 - 7.04 (2 H, m), 7.29 - 7.42 (3 H, m), 7.51 (1 H, t,
J=8.1Hz), 7.79 (1 H, t, J=2.2Hz), 7.94(1 H, ddd, J=8.2, 2.1,
0.9Hz).

[0608]

Reference Example 193

4 -chlorophenyl 3- nitrophenyl ether jp11 (38.4 g, 154mmol), calcium chloride (8.54 g) and mixing reduced iron (51.6 g) to 85% ethanol (400 ml), 2.5 hours it agitated with 95 deg C.

It filtered making use of celite, under vacuum, concentrated the filtrate, ethylacetate $(1.5\,1)$ added.

mixture water (500 ml +300ml X 4) and was washed with saturated saline (150 ml).

organic layer was dried with anhydrous magnesium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =6:1), 3 - it acquired (4 -chlorophenoxy) aniline (27.2 g) as orange oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
3.70 (2 H, brs), 6.30 - 6.46 (3 H, m), 6.91 - 6.98 (2 H, m),
7.10 (1 H, t, J=7.8Hz), 7.23 -7.31 (2 H, m).

[0609]

Reference Example 194

4 -hydroxy -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl (12.7 g, 75.5mmol) with mixing triethylamine (10.5 ml), it added phosphorous oxychloride (115 g) with 0 deg C.

mixture 1.5 hours heating and refluxing was done.

Under vacuum, it concentrated reaction mixture, after pouring to ice water including chloroform (400 ml), it neutralized with saturated sodium bicarbonate * aqueous solution.

separating it did, washed organic layer with saturated saline (100 ml), dried with the anhydrous magnesium sulfate.

Including silica gel, after agitating for a while, it filtered.

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:エタノール=20:1)で精製し、4-クロロ-5-ピリミジンカルボン酸エチル(10.3g)を黒色オイルとして得た。

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.44(3H,t,J=7.2Hz), 4.47(2H,t,J=7.1Hz), 9.09(1H,s), 9.14(1H,s).

[0610]

参考例 195

N-エチル- β -アラニンエチル(8.8g)及びトリエチルアミン(11.5ml)をTHF(400ml)に溶解させ、4-9ロロ-5-ピリミジンカルボン酸エチル(10.25g、54.9mmol)の THF 溶液(100ml)を加えた。

混合物を室温で30分間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(600 ml)を加えた。

混合物を水(200ml×3)及び飽和食塩水(100ml) で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:2)で精製し、4-[N-(3-エトキシ-3-オキソプロピル)-N-エチルアミノ]-5-ピリミジンカルボン酸エチル(9.63g)をオレンジ色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.21(3H,t,J=7.1Hz), 1.26(3H,t,J=7.1Hz), 1.38(3H,t,J=7.2Hz), 2.73 (2H,t,J=7.4Hz), 3.47(2H,q,J=7.1Hz), 3.77(2H,t,J=7.3Hz), 4.14(2H,q,J=7.1Hz), 4.35(2H,q,J=7.2Hz), 8.54(1H,s), 8.58(1H,s).

[0611]

参考例 196

水素化ナトリウム(60%:1.43g)をヘキサンで 2 回洗浄し、エタノール(30ml)を加え、ナトリウムエトキシドエタノール溶液を調整し、4-[N-(3-x)+2]-5-x+2のエタノール溶液(90ml)に加えた。

混合物を90 deg Cで1時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、水(250ml)を加えた後、酢酸で中和した。

混合物を酢酸エチル(600ml)で抽出し、有機層 を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、8-エチル-5-ヒドロキシ-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-6-カルボン酸

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](chloroform:ethanol=20:1), 4-chloro-5-pyrimidine carboxylic acid ethyl it acquired (10.3 g) as black oyl.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.44 (3 H, t, J=7.2Hz), 4.47 (2 H, t, J=7.1Hz), 9.09 (1 H, s),
9.14 (1 H, s).

[0610]

Reference Example 195

N- ethyl -; be -alanine ethyl (8.8 g) and melting triethylamine (11.5 ml) in THF (400 ml), 4-chloro -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl it added THF solution (100 ml) of (10.25 g, 54.9mmol).

mixture 30 min was agitated with room temperature.

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (600 ml) was added.

mixture water (200 ml X 3) and was washed with saturated saline (100 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =3:2), 4 - [N-(3-ethoxy-3-oxo propyl)-N-ethylamino] - 5-pyrimidine carboxylic acid ethyl it acquired (9.63 g) as orange oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.21 (3 H, t, J=7.1Hz), 1.26 (3 H, t, J=7.1Hz), 1.38 (3 H, t,
J=7.2Hz), 2.73 (2 H, t, J=7.4Hz), 3.47 (2 H, q, J=7.1Hz),
3.77 (2 H, t, J=7.3Hz),4.14 (2 H, q, J=7.1Hz), 4.35 (2 H, q,
J=7.2Hz), 8.54 (1 H, s), 8.58 (1 H, s).

[0611]

Reference Example 196

twice you washed sodium hydride (60%: 1.43 g) with hexane , you adjusted the sodium ethoxide ethanol solution including ethanol (30 ml), 4 - [N- (3 -ethoxy -3- oxo propyl) -N- ethylamino] - 5 -pyrimidine carboxylic acid ethyl added to ethanol solution (90 ml)of (9.59 g, 32.5mmol).

mixture 1 hour was agitated with 90 deg C.

Under vacuum, it concentrated reaction mixture, after adding water (250 ml), it neutralized with acetic acid.

mixture was extracted with ethylacetate ($600\ ml$), organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate .

Under vacuum, it removed solvent, 8 -ethyl -5-hydroxy -7, 8-dihydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine

Page 489 Paterra® InstantMT® Machine Translation (U.S. Pat. Ser. No. 6,490,548; Pat. Pending Ser. No. 10/367,296)

エチル(7.95g)を粗オレンジ色固体として得た。

この化合物はこれ以上精製せずに次の反応に用いた。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.20(3H,t,J=7.1Hz), 1.34(3H,t,J=7.1Hz), 3.58(2H,q,J=7.1Hz), 4.29 (2H,q,J=7.1Hz), 4.43(2H,s), 8.35(1H,s), 8.43(1H,s), 11.96(1H,br).

[0612]

参考例 197

8-エチル-5-ヒドロキシ-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d] ピリミジン-6-カルボン酸エチル(7.94g、31.9mmo l)を 6 規定塩酸(55ml)に溶解させ、その混合物 を2時間加熱還流した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(300 ml)を加えた。

混合物を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(150ml)及び飽和食塩水で洗浄した。

水層を酢酸エチル(50ml×4)で抽出した。

有機層を併せ、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1→1:1→1:2→酢酸エチル)で精製し、8-エチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(3.72g)を淡黄色結晶として得た。

mp54-55 deg C.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.24(3H,t,J=7.2Hz), 2.74(2H,t,J=7.1Hz), 3.65(2H,t,J=7.1Hz), 3.78 (2H,q,J=7.2Hz), 8.66(1H,s), 8.75(1H,s).

IR(KBr)1690,1597,1547,1518,1360,1296,1248,1 117,1042cm⁻¹.

[0613]

参考例 198

水素化ナトリウム(60%:0.88g、22.0mmol)を DM F(30ml)に懸濁させ、4-ブロモチオフェノール(3.7 8g、20.0mmol)の DMF 溶液(20ml)を 0 deg Cで滴下した。

混合物を0 deg Cで15分間攪拌した後、1-フルオロ-2-ニトロベンゼン(2.82g、20.0mmol)を 0 de g Cで滴下した。

混合物を室温で30分間攪拌した。

反応混合物を酢酸エチルで希釈し、水で3回、

-6-carboxylic acid ethyl (7.95 g) roughly as orange solid.

this compound above this without refining it used for following reaction.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.20 (3 H, t, J=7.1Hz), 1.34 (3 H, t, J=7.1Hz), 3.58 (2 H, q,
J=7.1Hz), 4.29 (2 H, q, J=7.1Hz), 4.43 (2 H, s), 8.35 (1 H,
s),8.43 (1 H, s), 11.96 (1 H, br).

[0612]

Reference Example 197

8 -ethyl -5-hydroxy -7, 8-dihydro pyrido melting [2 and 3 -d] pyrimidine -6-carboxylic acid ethyl (7.94 g, 31 .9mmol) in 6 normal hydrochloric acid (55 ml), 2 hours heating and refluxing it did the mixture.

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (300 ml) was added.

mixture was washed saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (150 ml) and with saturated saline.

water layer was extracted with ethylacetate (50 ml X 4).

It adjusted organic layer, dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =2:1*1:1*1:2*ethylacetate), 8 -ethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on it acquired (3.72 g) as pale yellow crystal.

mp54-55deg C.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.24 (3 H, t, J=7.2Hz), 2.74 (2 H, t, J=7.1Hz), 3.65 (2 H, t,
J=7.1Hz), 3.78 (2 H, q, J=7.2Hz), 8.66 (1 H, s), 8.75 (1 H, s).

IR (KBr) 1690, 1597, 1547, 1518, 1360, 1296, 1248, 1117 and 1042 cm ⁻¹.

[0613]

Reference Example 198

Suspension doing sodium hydride (60%: 0.88 g, 22.0mmol) in DMF (30 ml), 4 -bromo thiophenol it dripped DMF solution (20 ml) of (3.78 g, 20.0mmol) with 0 deg C.

mixture with 0 deg C 15 min after agitating, 1 -fluoro -2-nitrobenzene (2.82 g, 20.0 mmol) wasdripped with 0 deg C.

mixture 30 min was agitated with room temperature.

It diluted reaction mixture with ethylacetate, with water

飽和食塩水でそれぞれ洗浄した。

有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

減圧下、溶媒を留去し、析出した結晶を酢酸エチルで洗浄し、4-ブロモフェニル-2'-ニトロフェニルスルフィド(6.32g)を黄色針状結晶として得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 6.87(1H,dd,J=8.0,1. 4Hz), 7.24(1H,ddd,J=8.3,7.1,1.4Hz), 7.38(1H,dd,J=8.2,7.0,1.7Hz), 7.42-7.47(2H,m), 7.58-7.6 5(2H,m), 8.24(1H,dd,J=8.0,1.4Hz).

[0614]

参考例 199

1-フルオロ-2-ニトロベンゼン(7.06g、50.0mmol)、3-ヒドロキシ-6-メチルピリジン(5.46g)及びテトラブチルアンモニウムブロミド(0.81g)を 20%水酸化ナトリウム水溶液(35ml)及びトルエン(35ml)に混合させ、100~deg~C~olden1時間撹拌した。

酢酸エチル(500ml)を加え、水(250ml×2)及び 飽和食塩水(100ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で 精製し、2-メチル-5-(2-ニトロフェノキシ)ピリジン (11.7g)を粗茶色オイルとして得た。

この化合物はこれ以上精製せずに次の反応に用いた。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 2.57(3H,s), 7.00(1 H,d,J=8.4Hz), 7.15-7.30(3H,m), 7.49-7.58(1H, m), 7.98(1H,d,J=8.4Hz), 8.32(1H,d,J=2.6Hz).

[0615]

参考例 200

4-ブロモフェニル-2-二トロフェニル-スルフィド(8.7 3g、28.1 mmol)、塩化カルシウム(1.56g)及び還元鉄(9.44g)を 85%エタノール(100ml)に混合させ、95 deg Cで3.5 時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過した。

濾液を減圧下濃縮し、酢酸エチル(300ml)を加 えた。

混合物を水(150ml×2)及び飽和食塩水(75ml) で洗浄した。

有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム

washedrespectively with thrice, saturated saline.

organic layer was dried with anhydrous magnesium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, it washed crystal which wasprecipitated with ethylacetate, 4-bromophenyl-2' -nitrophenyl sulfide it acquired (6.32 g) as yellow needle crystal.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
6.87 (1 H, dd, J=8.0, 1.4Hz), 7.24 (1 H, ddd, J=8.3, 7.1,
1.4Hz), 7.38 (1 H, ddd, J=8.2, 7.0, 1.7Hz), 7.42 - 7.47 (2 H,
m), 7.58 - 7.65(2 H, m), 8.24 (1 H, dd, J=8.0, 1.4Hz).

[0614]

Reference Example 199

1 -fluoro -2- nitrobenzene (7.06 g, 50.0mmol), 3 -hydroxy -6-methylpyridine (5.46 g) and 20% sodium hydroxide aqueous solution production liquid (35 ml) and mixing [tetorabuchiruanmoniumuburomido] (0.81 g) to the toluene (35 ml), 1 hour it agitated with 100 deg C.

Including ethylacetate (500 ml), water (250 ml \times 2) and you washed with saturated saline (100 ml).

organic layer was dried with anhydrous magnesium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =1:1), 2-methyl-5-it acquired (2-nitro phenoxy) pyridine (11.7 g) roughly as brown color oyl.

this compound above this without refining it used for following reaction.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
2.57 (3 H, s), 7.00 (1 H, d, J=8.4Hz), 7.15 - 7.30 (3 H, m),
7.49 - 7.58 (1 H, m), 7.98(1 H, d, J=8.4Hz), 8.32 (1 H, d,
J=2.6Hz).

[0615]

Reference Example 200

4 -bromophenyl -2- nitrophenyl -sulfide (8.73 g, 28.1mmol), calcium chloride (1.56 g) and mixing reduced iron (9.44 g) to 85% ethanol (100 ml), 3.5 hours it agitated with 95 deg C.

reaction mixture was filtered with celite.

filtrate under vacuum was concentrated, ethylacetate (300 ml) was added.

mixture water (150 ml \times 2) and was washed with saturated saline (75 ml).

organic layer was dried with anhydrous magnesium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with

クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製し、2-[(4-ブロモフェニル)スルファニル]アニリン(7.80g)を淡黄色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 4.27(2H,brs), 6.71-6.81(2H,m), 6.89-6.96(2H,m), 7.21-7.36(3H,m), 7.43(1H,d,J=7.6Hz).

[0616]

参考例 201

2-メチル-5-(2-二トロフェノキシ)ピリジン(全量)、 塩化カルシウム(2.77g)及び還元鉄(16.8g)を 8 5%エタノール(200ml)に混合させ、95 deg C で 3.5 時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過した。

濾液を減圧下濃縮し、酢酸エチル(500ml)を加 えた。

混合物を水(200ml×2)及び飽和食塩水(100ml) で洗浄した。

有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、2-[(6-メチルピリジン-3-イル)オキシ]アニリン(9.13g)をオレンジ色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 2.53(3H,s), 3.82(2 H,brs), 6.71(1H,td,J=7.6,1.4Hz), 6.80-6.85(2H, m), 7.00(1H,td,J=7.4,1.7Hz), 7.07(1H,d,J=8.4H z), 7.15(1H,dd,J=8.6,2.8Hz), 8.31(1H,d,J=2.6H z).

[0617]

参考例 202

2-メトキシエチルアミン(11.3g、150mmol)のエタノール溶液(150ml)にアクリル酸エチル(16.5g)を 滴下した。

混合物を室温で22.5 時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、 $N-(2-メトキシエチル)-\beta-アラニンエチル(27.3g)$ を粗黄色オイルとして得た。

この化合物をさらに精製することなく次の反応に 用いた。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.26(3H,t,J=7.2Hz), 1.62(1H,br), 2.52(2H,t,J=6.6Hz), 2.80(2H,t,J=5.1Hz), 2.91(2H,t,J=6.8Hz), 3.36(3H,s), 3.49(2 H,t,J=5.2Hz), 4.15(2H,q,J=7.2Hz).

[0618]

参考例 203

[shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =1:1), 2 - it acquired [(4 -bromophenyl) sulfanyl] aniline (7.80 g) as pale yellow oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
4.27 (2 H, brs), 6.71 - 6.81 (2 H, m), 6.89 - 6.96 (2 H, m),
7.21 - 7.36 (3 H, m),7.43 (1 H, d, J=7.6Hz).

[0616]

Reference Example 201

2 -methyl -5- (2 -nitro phenoxy) pyridine (total amount), calcium chloride (2.77 g) and mixing reduced iron (16.8 g) to 85%ethanol (200 ml), 3.5 hours it agitated with 95 deg C.

reaction mixture was filtered with celite.

filtrate under vacuum was concentrated, ethylacetate (500 ml) was added.

mixture water (200 ml \times 2) and was washed with saturated saline (100 ml).

organic layer was dried with anhydrous magnesium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, 2 - it acquired [(6 -methylpyridine -3-yl) oxy] aniline (9.13 g) as orange oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
2.53 (3 H, s), 3.82 (2 H, brs), 6.71 (1 H, td, J=7.6, 1.4Hz),
6.80 - 6.85 (2 H, m), 7.00 (1 H, td, J=7.4, 1.7Hz), 7.07(1 H,
d, J=8.4Hz), 7.15 (1 H, dd, J=8.6, 2.8Hz), 8.31 (1 H, d,
J=2.6Hz).

[0617]

Reference Example 202

2 -methoxyethyl amine ethyl acrylate (16.5 g) was dripped to ethanol solution (150 ml) of (11.3 g, 150mmol).

mixture 22.5 hours was agitated with room temperature.

Under vacuum , it concentrated reaction mixture , N- (2 - methoxyethyl) - the; be-alanine ethyl it acquired (27.3 g) roughly as yellow oyl .

It used for following reaction without furthermore refining the this compound.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
1.26 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.62 (1 H, br), 2.52 (2 H, t,
J=6.6Hz), 2.80 (2 H, t, J=5.1Hz), 2.91 (2 H, t, J=6.8Hz),
3.36 (3 H, s),3.49 (2 H, t, J=5.2Hz), 4.15 (2 H, q, J=7.2Hz).

[0618]

Reference Example 203

フルフリルアミン(10.7g、110mmol)のエタノール 溶液(110ml)にアクリル酸エチル(12.1g)を滴下し た。

混合物を室温で3.5 時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、N-(2-7)リルメチル)- β -アラニンエチル(20.8g)を黄色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.26(3H,t,J=7.1Hz), 1.68(1H,br), 2.51(2H,t,J=6.6Hz), 2.89(2H,t,J=6.4Hz), 3.79(2H,s), 4.14(2H,q,J=7.1Hz), 6.18(1 H,d,J=3.4Hz), 6.31(1H,dd,J=3.0,1.8Hz), 7.36(1 H,d,J=1.8Hz).

[0619]

参考例 204

4-ヒドロキシ-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(20.0g)を DMF(400ml)に懸濁させ、トリエチルアミン(42ml)及びトシルクロリド(22.9g)を順次加えた。

混合物を室温で2時間撹拌した。

 $N-(2-メトキシエチル)-\beta-アラニンエチル(17.5g)$ のトルエン溶液(50ml)を加えた。

混合物を室温で 4.5 時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(100 0ml)を加えた。

混合物を水(600ml+300ml×2)及び飽和食塩水(150ml)で洗浄した。

有機層を活性炭で処理し、無水硫酸ナトリウム で乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製し、4-[N-(3-エトキシ-3-オキソプロピル)-N-(2-メトキシエチル)アミノ]-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(<math>16.8g)を粗茶色オイルとして得た。

この化合物をさらに精製することなく次の反応に 用いた。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.24(3H,t,J=7.1Hz), 1.36(3H,t,J=7.1Hz), 2.51(3H,s), 2.73(2H,t,J=7.7Hz), 3.32(3H,s), 3.55-3.69(4H,m), 3.82(2H,t,J=7.3Hz), 4.13(2H,q,J=7.2Hz), 4.32(2H,q,J=7.2Hz), 8.49(1H,s).

[0620]

参考例 205

ethyl acrylate (12.1 g) was dripped to ethanol solution (110 ml) of furfuryl amine (10.7 g, 110 mmol).

mixture 3.5 hours was agitated with room temperature.

Under vacuum , it concentrated reaction mixture , N- (2 -furil methyl) - the;be-alanine ethyl it acquired (20.8 g) as yellow oyl .

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.26 (3 H, t, J=7.1Hz), 1.68 (1 H, br), 2.51 (2 H, t,
J=6.6Hz), 2.89 (2 H, t, J=6.4Hz), 3.79 (2 H, s), 4.14 (2 H, q,
J=7.1Hz),6.18 (1 H, d, J=3.4Hz), 6.31 (1 H, dd, J=3.0,
1.8Hz), 7.36 (1 H, d, J=1.8Hz).

[0619]

Reference Example 204

4 -hydroxy -2- methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl suspension doing (20.0 g) in DMF (400 ml), triethylamine (42 ml) and sequential it added tosyl chloride (22.9 g).

mixture 2 hours was agitated with room temperature.

N- (2 - methoxyethyl) - the; be -alanine ethyl toluene solution (50 ml) of (17.5 g) was added.

mixture 4.5 hours was agitated with room temperature.

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (1000 ml) was added.

mixture water (600 ml +300ml X 2) and was washed with saturated saline (150 ml).

It treated organic layer with activated carbon, dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =1:1), 4 - [N-(3 - ethoxy -3 - oxo propyl) -N-(2 - methoxyethyl) amino] - 2 - methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl it acquired (16.8 g) roughly as brown color oyl .

It used for following reaction without furthermore refining the this compound.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.24 (3 H, t, J=7.1Hz), 1.36 (3 H, t, J=7.1Hz), 2.51 (3 H, s),
2.73 (2 H, t, J=7.7Hz), 3.32 (3 H, s), 3.55 - 3.69(4 H, m),
3.82 (2 H, t, J=7.3Hz), 4.13 (2 H, q, J=7.2Hz), 4.32 (2 H, q,
J=7.2Hz), 8.49 (1 H, s).

[0620]

Reference Example 205

4-ヒドロキシ-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(23.1g)を DMF(400ml)に懸濁させ、トリエチルアミン(44ml)及びトシルクロリド(24.1g)を順次加えた。

混合物を室温で2時間撹拌した。

N-(2-フリルメチル)- β -アラニンエチル(20.8g、10 5mmol)のトルエン溶液(50ml)を加えた。

混合物を室温で14.5 時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(100 0ml)を加えた。

混合物を水(600ml+300ml×2)及び飽和食塩水 (150ml)で洗浄した。

有機層を活性炭で処理し、無水硫酸ナトリウム で乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製し、4-[N-(3-エトキシ-3-オキソプロピル)-N-(2-フリルメチル)アミノ]-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(<math>21.5g)を茶色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.23(3H,t,J=7.1Hz), 1.35(3H,t,J=7.1Hz), 2.54(3H,s), 2.68(2H,t,J=7.1Hz), 3.79(2H,q,J=7.1Hz), 4.12(2H,q,J=7.1Hz), 4.31(2H,q,J=7.0Hz), 4.69(2H,s), 6.23(1H,d,J=3.0Hz), 6.30(1H,dd,J=3.2,1.8Hz), 7.32(1H,d,J=2.0Hz), 8.56(1H,s).

[0621]

参考例 206

水素化ナトリウム(60%:2.18g)をヘキサンで洗浄した後、エタノール(50ml)に溶解させ、ナトリウムエトキシドエタノール溶液を調整し、4-[N-(3-エトキシ-3-オキソプロピル)-N-(2-メトキシエチル)アミノ]-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(16.8g、49.5mmol)のエタノール溶液(150ml)に滴下した。

混合物を 90 deg C で 70 分間撹拌した。

空冷後、反応混合物を酢酸で中和した。

混合物を減圧下、濃縮し、残渣を酢酸エチル(10 00ml)に溶解させた。

混合物を水(250ml)及び飽和食塩水(75ml)で洗 浄した。

溶媒を減圧下留去し、5-ヒドロキシ-8-(2-メトキシエチル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミ

4 -hydroxy -2- methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl suspension doing (23.1 g) in DMF (400 ml), triethylamine (44 ml) and sequential it added tosyl chloride (24.1 g).

mixture 2 hours was agitated with room temperature.

N- (2 -furil methyl) - the;be -alanine ethyl toluene solution (50 ml) of (20.8 g, 105mmol) was added.

mixture 14.5 hours was agitated with room temperature.

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (1000 ml) was added.

mixture water (600 ml +300ml X 2) and was washed with saturated saline (150 ml).

It treated organic layer with activated carbon, dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =2:1), 4 - [N-(3 -ethoxy -3- oxo propyl) -N-(2 -furil methyl) amino] - 2 -methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl it acquired (21.5 g) as brown color oyl.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
1.23 (3 H, t, J=7.1Hz), 1.35 (3 H, t, J=7.1Hz), 2.54 (3 H, s),
2.68 (2 H, t, J=7.1Hz), 3.79 (2 H, q, J=7.1Hz), 4.12 (2 H, q,
J=7.1Hz),4.31 (2 H, q, J=7.0Hz), 4.69 (2 H, s), 6.23 (1 H, d,
J=3.0Hz), 6.30 (1 H, dd, J=3.2, 1.8Hz), 7.32 (1 H, d,
J=2.0Hz), 8.56 (1 H, s).

[0621]

Reference Example 206

After washing sodium hydride (60%: 2.18 g) with hexane, melting in ethanol (50 ml), you adjusted sodium ethoxide ethanol solution, 4 - [N- (3 - ethoxy - 3 - oxo propyl) - N- (2 - methoxyethyl) amino] - 2 - methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl dripped to ethanol solution (150 ml) of(16.8 g, 49.5 mmol).

mixture 70 min was agitated with 90 deg C.

After air cooling, reaction mixture was neutralized with acetic acid.

mixture was concentrated under vacuum , residue was melted in ethylacetate ($1000\ ml$).

mixture water (250 ml) and was washed with saturated saline (75 ml).

solvent under vacuum was removed, 5 -hydroxy -8- (2 -methoxyethyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d]

ジン-6-カルボン酸エチルを得た。

5-ヒドロキシ-8-(2-メトキシエチル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-6-カルボン酸エチル(全量)を 6 規定塩酸(85ml)に溶解させ、その混合物を 100 deg C で 1 時間撹拌した。

反応混合物を 0 deg C で炭酸ナトリウムを用いて中和した。

水(200ml)を加え、酢酸エチル(500ml+100ml×4)で抽出した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

2番晶として、1.96g得た。

合計:5.27g。

mp62-63 deg C.

元素分析値 C₁₁H₁₅N₃O₂として

Calcd:C,59.71;H,6.83;N,18.99.

Found: C,59.72; H,7.02; N,19.02.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 2.53(3H,s), 2.65(2 H,t,J=7.1Hz), 3.36(3H,s), 3.63(2H,t,J=5.2Hz), 3.73(2H,t,J=7.2Hz), 3.90(2H,t,J=5.1Hz), 8.70(1 H,s).

IR(KBr)1688,1590,1553,1422,1377,1360,1182,1119cm⁻¹.

[0622]

参考例 207

水素化ナトリウム(60%:2.62g)をヘキサンで洗浄した後、エタノール(45ml)に溶解させ、ナトリウムエトキシドエタノール溶液を調整し、4-[N-(3-エトキシ-3-オキソプロピル)-N-(2-フリルメチル)アミノ]-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(21.5g、59.5mmol)のエタノール溶液(135ml)に滴下した。

混合物を90 deg Cで70分間撹拌した。

空冷後、反応混合物を酢酸で中和した。

pyrimidine -6-carboxylic acid ethyl was acquired.

5-hydroxy -8- (2 -methoxyethyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido melting [2 and 3 -d] pyrimidine -6-carboxylic acid ethyl (total amount) in 6 normal hydrochloric acid (85 ml), 1 hour it agitated mixture with 100 deg C.

reaction mixture was neutralized with 0 deg C making use of sodium carbonate .

Including water (200 ml), it extracted with ethylacetate (500 ml +100ml \times 4).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =2:1*1:1*ethylacetate), furthermore did recrystallization with ethylacetate-diisopropyl ether jp11, 8-(2-methoxyethyl)-2-methyl-7, 8-dihydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine-5 (6 H)-on it acquired (3.31 g) as pale yellow crystal.

As second crystal, 1.96 g it acquired.

total:5.27g.

mp62-63deg C.

elemental analysis values

C₁₁H₁₅N₃O₂doing

Calcd:C, 59.71;H, 6.83;N, 18.99.

Found:C, 59.72;H, 7.02;N, 19.02.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
2.53 (3 H, s), 2.65 (2 H, t, J=7.1Hz), 3.36 (3 H, s), 3.63 (2
H, t, J=5.2Hz), 3.73 (2 H, t, J=7.2Hz), 3.90 (2 H, t,
J=5.1Hz),8.70 (1 H, s).

IR (KBr) 1688, 1590, 1553, 1422, 1377, 1360, 1182 and 1119 cm < sup>-1 < /sup>.

[0622]

Reference Example 207

After washing sodium hydride (60%: 2.62 g) with hexane, melting in ethanol (45 ml), you adjusted sodium ethoxide ethanol solution, 4 - [N- (3 - ethoxy -3 - oxo propyl) -N- (2 - furil methyl) amino] - 2 - methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl dripped to ethanol solution (135 ml) of(21.5 g, 59.5 mmol).

mixture 70 min was agitated with 90 deg C.

After air cooling, reaction mixture was neutralized with acetic acid.

混合物を減圧下、濃縮し、残渣を酢酸エチル(10 00ml)に溶解させた。

混合物を水(250ml)及び飽和食塩水(100ml)で 洗浄した。

溶媒を減圧下留去し、8-(2-フリルメチル)-5-ヒドロキシ-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-6-カルボン酸エチルを得た。

8-(2-フリルメチル)-5-ヒドロキシ-2-メチル-7,8-ジ ヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-6-カルボン酸エチル(全量)を6規定塩酸(100ml)に溶解させ、その 混合物を100 deg Cで1時間撹拌した。

反応混合物を0 deg Cで飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を用いて中和した。

酢酸エチル(400ml)で抽出し、水(200ml)及び飽 和食塩水(100ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1→ 2:1→1:1→1:2)で精製し、8-(2-フリルメチル)-2-メ チル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(308mg)を淡黄色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 2.59(3H,s), 2.69(2 H,t,J=7.1Hz), 3.63(2H,t,J=7.1Hz), 4.93(2H,s), 6.31-6.36(2H,m), 7.37(1H,t,J=0.9Hz), 8.72(1H, s).

[0623]

参考例 208

1,3-ジニトロベンゼン(8.41g、50.0mmol)、5-ヒドロキシ-2-メチルピリジン(5.73g)及び炭酸カリウム(7.60g)を DMF(125ml)に混合させ、150 deg C で 18 時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(500 ml)を加えた。

混合物を水(200ml×2)及び飽和食塩水(100ml×3)で洗浄した。

有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

有機層をシリカゲルに通した後、溶媒を減圧下、留去し、2-メチル-5-(3-ニトロフェノキシ)ピリジン(10.3g)を粗黒色オイルとして得た。

この化合物はこれ以上精製せずに次の反応に用いた。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 2.60(3H,s), 7.21(1 H,d,J=8.4Hz), 7.28-7.35(2H,m), 7.51(1H,t,J=8.2 Hz), 7.78(1H,t,J=2.2Hz), 7.97(1H,ddd,J=8.2,2.

mixture was concentrated under vacuum, residue was melted in ethylacetate (1000 ml).

mixture water (250 ml) and was washed with saturated saline (100 ml).

solvent under vacuum was removed, 8 - (2 -furil methyl) - 5 -hydroxy -2- methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -6-carboxylic acid ethyl was acquired.

8 - (2 -furil methyl) - 5 -hydroxy -2- methyl -7, 8-dihydro pyrido melting [2 and 3 -d] pyrimidine -6-carboxylic acid ethyl (total amount) in 6 normal hydrochloric acid (100 ml), 1 hour itagitated mixture with 100 deg C.

reaction mixture was neutralized with 0 deg C making use of saturated sodium bicarbonate * aqueous solution .

It extracted with ethylacetate (400 ml), water (200 ml) and washed with saturated saline (100 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =3:1*2:1*1:1*1:2), 8 - (2 -furil methyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on it acquired (308 mg) as the pale yellow oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
2.59 (3 H, s), 2.69 (2 H, t, J=7.1Hz), 3.63 (2 H, t, J=7.1Hz),
4.93 (2 H, s), 6.31 - 6.36 (2 H, m), 7.37(1 H, t, J=0.9Hz),
8.72 (1 H, s).

[0623]

Reference Example 208

1 and 3 -dinitrobenzene (8.41 g, 50.0mmol), 5 -hydroxy -2-methylpyridine (5.73 g) and mixing potassium carbonate (7.60 g) to DMF (125 ml), 18 hours it agitated with 150 deg

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (500 ml) was added.

mixture water (200 ml \times 2) and was washed with saturated saline (100 ml \times 3).

organic layer was dried with anhydrous magnesium sulfate.

After passing through organic layer to silica gel, under vacuum, itremoved solvent, 2-methyl-5- it acquired (3-nitro phenoxy) pyridine (10.3 g) roughly as the black oyl.

this compound above this without refining it used for following reaction.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
2.60 (3 H, s), 7.21 (1 H, d, J=8.4Hz), 7.28 - 7.35 (2 H, m),
7.51 (1 H, t, J=8.2Hz), 7.78 (1 H, t, J=2.2Hz), 7.97(1 H, ddd,

2,1.1Hz), 8.35(1H,d,J=3.0Hz).

[0624]

参考例 209

1-フルオロ-4-二トロベンゼン(7.06g、50.0mmol)、3-ヒドロキシ-6-メチルピリジン(6.54g)及びテトラブチルアンモニウムブロミド(0.81g)を 20%水酸化ナトリウム水溶液(35ml)及びトルエン(35ml)に混合させ、 $110~deg~C~\sigma~5~時間撹拌した。$

酢酸エチル(500ml)を加え、水(250ml×2)及び 飽和食塩水(100ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で 精製し、2-メチル-5-(4-ニトロフェノキシ)ピリジン (11.3g)を黄色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 2.60(3H,s), 6.98-7. 06(2H,m), 7.15-7.26(1H,m), 7.34(1H,dd,J=8.4, 2.8Hz), 8.18-8.26(2H,m), 8.36(1H,d,J=2.8Hz).

[0625]

参考例 210

1,3-ジニトロベンゼン(17.0g、101mmol)、3-クロロフェノール(15.6g)及び炭酸カリウム(21.0g)を DMF(250ml)に混合させ、150 deg Cで13.5 時間 撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(100 0ml)を加えた。

混合物を水(600ml×2)、I 規定水酸化ナトリウム水溶液(200ml×2)、水(300ml)及び飽和食塩水(150ml×3)で洗浄した。

有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、活性 炭で処理した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製し、1-(3-クロロフェノキシ)-3-ニトロベンゼン(27.1g)を粗黒色オイルとして得た。

この化合物はこれ以上精製せずに次の反応に 用いた。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 6.95(1H,ddd,J=8.1, 2.2,1.1Hz), 7.06(1H,t,J=2.2Hz), 7.17-7.38(3H, m), 7.52(1H,t,J=8.2Hz), 7.82(1H,t,J=2.2Hz), 7.99(1H,ddd,J=8.2,2.1,0.8Hz).

[0626]

J=8.2, 2.2, 1.1Hz), 8.35 (1 H, d, J=3.0Hz).

[0624]

Reference Example 209

1 -fluoro -4- nitrobenzene (7.06 g, 50.0mmol), 3 -hydroxy -6-methylpyridine (6.54 g) and 20% sodium hydroxide aqueous solution production liquid (35 ml) and mixing [tetorabuchiruanmoniumuburomido] (0.81 g) to the toluene (35 ml), 5 hours it agitated with 110 deg C.

Including ethylacetate (500 ml), water (250 ml X 2) and you washed with saturated saline (100 ml).

organic layer was dried with anhydrous magnesium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =1:1), 2-methyl-5- it acquired (4-nitro phenoxy) pyridine (11.3 g) as yellow oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
2.60 (3 H, s), 6.98 - 7.06 (2 H, m), 7.15 - 7.26 (1 H, m),
7.34 (1 H, dd, J=8.4, 2.8Hz), 8.18 -8.26 (2 H, m), 8.36 (1 H, d, J=2.8Hz).

[0625]

Reference Example 210

1 and 3 -dinitrobenzene (17.0 g, 101mmol), 3 -chlorophenol (15.6 g) and mixing potassium carbonate (21.0 g) to DMF (250 ml), 13.5 hours it agitated with 150 deg C.

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (1000 ml) was added.

mixture water (600 ml X 2), 1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (200 ml X 2), water (300 ml) and was washed with saturated saline (150 ml X 3).

It dried organic layer with anhydrous magnesium sulfate, treated with activated carbon.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =4:1), 1 - (3 -chlorophenoxy) - 3 -nitrobenzene it acquired (27.1 g) roughly as black oyl.

this compound above this without refining it used for following reaction.

[0626]

参考例 211

1-フルオロ-4-ニトロベンゼン(7.06g、50.0mmol)、4-(1H-イミダゾール-1-イル)フェノール(9.61g)及びテトラブチルアンモニウムブロミド(0.81g)を 20%水酸化ナトリウム水溶液(35ml)及びトルエン(70ml)に混合させ、110 deg C で 8 時間撹拌した。

酢酸エチル(500ml)を加え、水(200ml)、1 規定水酸化ナトリウム水溶液(150ml)及び飽和食塩水(50ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を再結晶(酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル)で精製し、4-(1H-イミダゾール-1-イル)フェニル 4-ニトロフェニル エーテル(9.47g)を黄色結晶として得た。

mp147-150 deg C.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 7.04-7.12(2H,m), 7.18-7.29(4H,m), 7.43-7.50(2H,m), 7.85(1H,s), 8.21-8.29(2H,m).

[0627]

参考例 212

1,3-ジニトロベンゼン(8.40g、50.0mmol)、4-(1H-イミダゾール-1-イル)フェノール(9.61g)及び炭酸カリウム(10.4g)を DMF(125ml)に混合させ、150 deg Cで12時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(500 ml)を加えた。

混合物を水(300ml)、1 規定水酸化ナトリウム水溶液(200ml)、水(300ml)、飽和炭酸ナトリウム水溶液(200ml)及び飽和食塩水(200ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、4-(1H-イミダゾール-1-イル)フェニル 3-ニトロフェニル エーテル(9.33g) を粗茶色オイルとして得た。

この化合物はこれ以上精製せずに次の反応に用いた。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 7.16-7.28(4H,m), 7.35-7.48(3H,m), 7.54(1H,t,J=8.2Hz), 7.83-7.84 (2H,m), 8.00(1H,ddd,J=8.2,1.9,0.8Hz).

[0628]

参考例 213

Reference Example 211

1 -fluoro -4- nitrobenzene (7.06 g, 50.0mmol), 4 - (1 H-imidazole -1- yl) phenol (9.61 g) and 20% sodium hydroxide aqueous solution production liquid (35 ml) and mixing [tetorabuchiruanmoniumuburomido] (0.81 g) to toluene (70 ml), 8 -hour it agitated with 110 deg C.

Including ethylacetate (500 ml), water (200 ml), 1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (150 ml) and you washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with the recrystallization (ethylacetate -diisopropyl ether jp11), 4 - it acquired (1 H-imidazole -1- yl) phenyl 4- nitrophenyl ether jp11 (9.47 g) as yellow crystal.

mp147-150deg C.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
7.04 - 7.12 (2 H, m), 7.18 - 7.29 (4 H, m), 7.43 - 7.50 (2 H, m), 7.85 (1 H, s),8.21 - 8.29 (2 H, m).

[0627]

Reference Example 212

1 and 3 -dinitrobenzene (8.40 g, 50.0mmol), 4 - (1 H-imidazole -1- yl) phenol (9.61 g) and mixing potassium carbonate (10.4 g) to the DMF (125 ml), 12 hours it agitated with 150 deg C.

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (500 ml) was added.

mixture water (300 ml), 1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (200 ml), water (300 ml), saturated sodium carbonate aqueous solution (200 ml) and waswashed with saturated saline (200 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, 4 - it acquired (1 H-imidazole -1- yl) phenyl 3- nitrophenyl ether jp11 (9.33 g) roughly as brown color oyl.

this compound above this without refining it used for following reaction.

¹H-nmr (200 MHz, CDCI₃);de
7.16 - 7.28 (4 H, m), 7.35 - 7.48 (3 H, m), 7.54 (1 H, t,
J=8.2Hz), 7.83 - 7.84 (2 H, m),8.00 (1 H, ddd, J=8.2, 1.9,
0.8Hz).

[0628]

Reference Example 213

1-フルオロ-2-二トロベンゼン(3.83g)、2-ヒドロキシジベンゾ[b,d]フラン(5.00g、27.1mmol)及びテトラブチルアンモニウムブロミド(0.44g)を 10%水酸化ナトリウム水溶液(45ml)及びトルエン(45ml)に混合させ、115 deg Cで13.5時間撹拌した。

酢酸エチル(300ml)を加え、水(100ml)、1 規定水酸化ナトリウム水溶液(100ml)、水(100ml)及び飽和食塩水(75ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を再結晶(酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル)で精製し、2-(2-ニトロフェノキシ)ジベンゾ[b,d]フラン(8.09g)を淡黄色結晶として得た。

mp119-123 deg C.

元素分析値 C18H11NO4として

Calcd:C,70.82;H,3.63;N,4.59.

Found: C,70.64; H,3.53; N,4.44.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 6.98(1H,dd,J=8.5,1. 1Hz), 7.14-7.23(2H,m), 7.34(1H,td,J=7.3,1.2Hz), 7.44-7.61(4H,m), 7.65(1H,d,J=2.6Hz), 7.88 (1H,dd,J=7.7,0.7Hz), 7.98(1H,dd,J=8.0,1.8Hz).

[0629]

参考例 214

1,3-ジニトロベンゼン(4.27g、25.4mmol)、2-ヒドロキシジベンゾ[b,d]フラン(5.15g)及び炭酸カリウム(5.27g)を DMF(65ml)に混合させ、150 deg Cで 12 時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(300 ml)を加えた。

混合物を水(150ml)、1 規定水酸化ナトリウム水 溶液(100ml)、水(100ml)及び飽和食塩水(50ml) で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、活性炭 で処理した。

溶媒を減圧下、留去し、2-(3-二トロフェノキシ)ジベンゾ[b,d]フラン(7.11g)を粗茶色オイルとして得た。

この化合物はこれ以上精製せずに次の反応に 用いた。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 7.19(1H,dd,J=8.8,2.6Hz), 7.31-7.39(2H,m), 7.49(1H,t,J=8.2Hz), 7.

1 -fluoro -2- nitrobenzene (3.83 g), 2 -hydroxy di benzo [b, d] furan (5.00 g, 27.1mmol) and 10% sodium hydroxide aqueous solution production liquid (45 ml) and mixing the[tetorabuchiruanmoniumuburomido] (0.44 g) to toluene (45 ml), 13.5 hours it agitated with 115 deg C.

Including ethylacetate (300 ml), water (100 ml), 1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (100 ml), water (100 ml) and youwashed with saturated saline (75 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with the recrystallization (ethylacetate -diisopropyl ether jp11), 2 - it acquired (2 -nitro phenoxy) di benzo [b, d] furan (8.09 g) as pale yellow crystal .

mp119-123deg C.

elemental analysis values

C₁₈H₁₁NO₄ doing

Calcd:C, 70.82;H, 3.63;N, 4.59.

Found:C, 70.64;H, 3.53;N, 4.44.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
6.98 (1 H, dd, J=8.5, 1.1Hz), 7.14 - 7.23 (2 H, m), 7.34 (1 H,
td, J=7.3, 1.2Hz), 7.44 - 7.61 (4 H, m), 7.65(1 H, d,
J=2.6Hz), 7.88 (1 H, dd, J=7.7, 0.7Hz), 7.98 (1 H, dd, J=8.0,
1.8Hz).

[0629]

Reference Example 214

1 and 3 -dinitrobenzene (4.27 g, 25.4mmol), 2 -hydroxy dibenzo [b, d] furan (5.15 g) and mixing potassium carbonate (5.27 g) to DMF (65 ml), 12 hours it agitated with 150 deg C.

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (300 ml) was added.

mixture water (150 ml), 1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (100 ml), water (100 ml) and was washed with saturated saline (50 ml).

It dried organic layer with anhydrous sodium sulfate, treated with activated carbon.

Under vacuum, it removed solvent, 2 - it acquired (3 -nitro phenoxy) di benzo [b, d] furan (7.11 g) roughly as brown color oyl.

this compound above this without refining it used for following reaction.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
7.19 (1 H, dd, J=8.8, 2.6Hz), 7.31 - 7.39 (2 H, m), 7.49 (1 H,

Page 499 Paterra® InstantMT® Machine Translation (U.S. Pat. Ser. No. 6,490,548; Pat. Pending Ser. No. 10/367,296)

50(1H,td,J=7.6,1.2Hz), 7.59-7.66(3H,m), 7.79(1 H,t,J=2.2Hz), 7.88-7.95(2H,m).

[0630]

参考例 215

2-メチル-5-(3-二トロフェノキシ)ピリジン(10.27g、44.6mmol)、塩化カルシウム(2.48g)及び還元鉄(15.0g)を85%エタノール(180ml)に混合させ、90deg Cで4時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過した。

濾液を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(500ml)を加 えた。

混合物を水(200ml×2)及び飽和食塩水(100ml) で洗浄した。

有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で 精製し、3-[(6-メチルピリジン-3-イル)オキシ]ア ニリン(6.79g)を赤茶色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 2.54(3H,s), 3.72(2 H,brs), 6.30(1H,t,J=2.4Hz), 6.35(1H,ddd,J=8.3, 2.3,0.8Hz), 6.43(1H,ddd,J=7.9,2.2,0.8Hz), 7.07-7.12(2H,m), 7.23(1H,dd,J=8.6,2.9Hz), 8.30(1H, d,J=2.7Hz).

[0631]

参考例 216

2-メチル-5-(4-二トロフェノキシ)ピリジン(11.25g、48.9mmol)、塩化カルシウム(2.71g)及び還元鉄(16.4g)を85%エタノール(200ml)に混合させ、90deg Cで3時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過した。

濾液を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(500ml)を加えた。

混合物を水(200ml×2)及び飽和食塩水(100ml) で洗浄した。

有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、固体の残渣を再結晶 (酢酸エチル-ヘキサン)で精製し、4-[(6-メチルピリジン-3-イル)オキシ]アニリン(8.83g)を淡黄色結晶として得た。

mp103-105 deg C.

元素分析値 C₁₂H₁₂N₂O として

t, J=8.2Hz), 7.50 (1 H, td, J=7.6, 1.2Hz), 7.59 - 7.66(3 H, m), 7.79 (1 H, t, J=2.2Hz), 7.88 - 7.95 (2 H, m).

[0630]

Reference Example 215

2 -methyl -5- (3 -nitro phenoxy) pyridine (10.27 g, 44.6mmol), calcium chloride (2.48 g) and mixing reduced iron (15.0 g) to 85%ethanol (180 ml), 4 hours it agitated with 90 deg C.

reaction mixture was filtered with celite.

filtrate was concentrated under vacuum, ethylacetate (500 ml) was added.

mixture water (200 ml $\,$ X $\,$ 2) and was washed with saturated saline (100 ml).

organic layer was dried with anhydrous magnesium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =2:1), 3 - it acquired [(6 - methylpyridine - 3 - yl) oxy] aniline (6.79 g) as red/lish brown oyl .

¹H-nmr (200 MHz, CDCI₃);de
2.54 (3 H, s), 3.72 (2 H, brs), 6.30 (1 H, t, J=2.4Hz), 6.35 (1
H, ddd, J=8.3, 2.3, 0.8Hz), 6.43 (1 H, ddd, J=7.9, 2.2,
0.8Hz), 7.07 - 7.12(2 H, m), 7.23 (1 H, dd, J=8.6, 2.9Hz),
8.30 (1 H, d, J=2.7Hz).

[0631]

Reference Example 216

2 -methyl -5- (4 -nitro phenoxy) pyridine (11.25 g, 48.9mmol), calcium chloride (2.71 g) and mixing reduced iron (16.4 g) to 85%ethanol (200 ml), 3 hours it agitated with 90 deg C.

reaction mixture was filtered with celite.

filtrate was concentrated under vacuum, ethylacetate (500 ml) was added.

mixture water (200 ml $\,\mathrm{X}\,2$) and was washed with saturated saline (100 ml).

organic layer was dried with anhydrous magnesium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue of solid with recrystallization (ethylacetate -hexane), 4 - it acquired [(6 -methylpyridine -3- yl) oxy] aniline (8.83 g) as pale yellow crystal.

mp103 -105deg C.

elemental analysis values
C₁₂H₁₂N₂O doing

Calcd:C,71.98;H,6.04;N,13.99.

Found: C,71.68; H,5.81; N,14.07.

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 2.51(3H,s), 3.60(2 H,brs), 6.65-6.70(2H,m), 6.83-6.88(2H,m), 7.0 5(1H,d,J=8.4Hz), 7.12(1H,dd,J=8.6,3.2Hz), 8.2 4(1H,d,J=3.0Hz).

[0632]

参考例 217

1-(3-クロロフェノキシ)-3-ニトロベンゼン(全量)、 塩化カルシウム(5.60g)及び還元鉄(33.9g)を 8 5%エタノール(400ml)に混合させ、90 deg C で 3 時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過した。

濾液を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(1000ml)を 加えた。

混合物を水(400ml)、1 規定水酸化ナトリウム水溶液(250ml×2)、飽和炭酸ナトリウム水溶液(200ml)及び飽和食塩水(100ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で 精製し、3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(20.3g)を 茶色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 3.72(2H,brs), 6.33 (1H,t,J=2.2Hz), 6.37-6.49(2H,m), 6.87-7.26(5H, m).

[0633]

参考例 218

4-(1H-イミダゾール-1-イル)フェニル 4-二トロフェニル エーテル(9.28g、33.0mmol)、塩化カルシウム(1.83g)及び還元鉄(11.1g)を85%エタノール(130ml)に混合させ、90 deg Cで13時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過した。

濾液を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(300ml)を加 えた。

混合物を水(150ml)及び飽和食塩水(75ml)で洗 浄した。

有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、固体の残渣を再結晶 (酢酸エチル-ジイソプロピル)で精製し、4-[4-(1H -イミダゾール-1-イル)フェノキシ]アニリン(2.64g) Calcd:C, 71.98;H, 6.04;N, 13.99.

Found:C, 71.68;H, 5.81;N, 14.07.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
2.51 (3 H, s), 3.60 (2 H, brs), 6.65 - 6.70 (2 H, m), 6.83 6.88 (2 H, m), 7.05(1 H, d, J=8.4Hz), 7.12 (1 H, dd, J=8.6,
3.2Hz), 8.24 (1 H, d, J=3.0Hz).

[0632]

Reference Example 217

1 - (3 -chlorophenoxy) - 3 -nitrobenzene (total amount), calcium chloride (5.60 g) and mixing reduced iron (33.9 g) to 85%ethanol (400 ml), 3 hours it agitated with 90 deg C.

reaction mixture was filtered with celite.

filtrate was concentrated under vacuum, ethylacetate (1000 ml) was added.

mixture water (400 ml), 1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (250 ml \times 2), saturated sodium carbonate aqueous solution (200 ml) and was washed with saturated saline (100 ml).

organic layer was dried with anhydrous magnesium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =2:1), 3 - it acquired (3 -chlorophenoxy) aniline (20.3 g) as brown color oyl.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
3.72 (2 H, brs), 6.33 (1 H, t, J=2.2Hz), 6.37 - 6.49 (2 H, m),
6.87 - 7.26 (5 H, m).

[0633]

Reference Example 218

4 - (1 H-imidazole -1- yl) phenyl 4- nitrophenyl ether jp11 (9.28 g, 33.0mmol), calcium chloride (1.83 g) and mixing reduced iron (11.1 g) to 85%ethanol (130 ml), 13 hours it agitated with 90 deg C.

reaction mixture was filtered with celite.

filtrate was concentrated under vacuum, ethylacetate (300 $\,$ ml) was added.

mixture water (150 ml) and was washed with saturated saline (75 ml).

organic layer was dried with anhydrous magnesium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue of solid with recrystallization (ethylacetate -diisopropyl), 4 - it acquired [4 - (1 H-imidazole -1- yl) phenoxy] aniline (2.64)

を無色結晶として得た。

mp133-134 deg C.

元素分析値 C₁₅H₁₃N₃O・0.2H₂O として

g) as colorless crystal.

mp133-134deg C.

elemental analysis values

C < sub > 15 < / sub > H < sub > 13 < / sub > N < sub > 3 < / sub > O*0.2H < sub > 2 < / sub > O doing

Calcd:C,70.68;H,5.30;N,16.49.

Found: C,70.85; H,5.55; N,16.36.

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 3.64(2H,brs), 6.68-6.73(2H,m), 6.87-6.92(2H,m), 6.98-7.03(2H,m), 7.19-7.21(2H,m), 7.26-7.31(2H,m), 7.77(1H, s).

[0634]

参考例 219

4-(1H-イミダゾール-1-イル)フェニル 3-二トロフェニル エーテル(9.31g、33.1mmol)、塩化カルシウム(1.84g)及び還元鉄(11.1g)を85%エタノール(130ml)に混合させ、90 deg C で 4 時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過した。

遮液を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(300ml)を加えた。

混合物を水(150ml)及び飽和食塩水(75ml)で洗 浄した。

有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:2→酢酸エチル)で精製し、さらに酢酸エチル-ジイソプロピルで再結晶を行い、3-[4-(1H-イミダゾール-1-イル)フェノキシ]アニリン(7.49g)を無色結晶として得た。

mp156-158 deg C.

元素分析値 C₁₅H₁₃N₃O として

Calcd:C,71.70;H,5.21;N,16.72.

Found:C,71.55;H,5.05;N,16.81.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 3.75(2H,brs), 6.35-6.50(3H,m), 7.06-7.37(7H,m), 7.79(1H,s).

[0635]

参考例 220

2-(2-ニトロフェノキシ)ジベンゾ[b,d]フラン(7.99 g、26.2mmol)、塩化カルシウム(1.45g)及び還元

Calcd:C, 70.68;H, 5.30;N, 16.49.

Found: C, 70.85; H, 5.55; N, 16.36.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
3.64 (2 H, brs), 6.68 - 6.73 (2 H, m), 6.87 - 6.92 (2 H, m),
6.98 - 7.03 (2 H, m),7.19 - 7.21 (2 H, m), 7.26 - 7.31 (2 H, m), 7.77 (1 H, s).

[0634]

Reference Example 219

4 - (1 H-imidazole -1- yl) phenyl 3- nitrophenyl ether jp11 (9.31 g, 33.1mmol), calcium chloride (1.84 g) and mixing reduced iron (11.1 g) to 85%ethanol (130 ml), 4 hours it agitated with 90 deg C.

reaction mixture was filtered with celite.

filtrate was concentrated under vacuum , ethylacetate (300 ml) was added.

mixture water (150 ml) and was washed with saturated saline (75 ml).

organic layer was dried with anhydrous magnesium sulfate .

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =3:2*ethylacetate), furthermore did recrystallization with ethylacetate-diisopropyl, 3 - it acquired [4 - (1 H-imidazole -1-yl) phenoxy] aniline (7.49 g) as colorless crystal.

mp156-158deg C.

elemental analysis values

C₁₅H₁₃N₃O doing

Calcd:C, 71.70;H, 5.21;N, 16.72.

Found:C, 71.55;H, 5.05;N, 16.81.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
3.75 (2 H, brs), 6.35 - 6.50 (3 H, m), 7.06 - 7.37 (7 H, m),
7.79 (1 H, s).

[0635]

Reference Example 220

2 - (2 -nitro phenoxy) di benzo [b, d] furan (7.99 g, 26.2mmol), calcium chloride (1.45 g) and mixing reduced

鉄(8.77g)を 85%エタノール(100ml)に混合させ、 90 deg Cで2時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過した。

濾液を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(300ml)を加 えた。

混合物を水(150ml)、1 規定水酸化ナトリウム水溶液(100ml)、水(100ml)及び飽和食塩水(75ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1) 及び塩基性:ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製し、さらに酢酸エチル-ヘキサンで再結晶を行い、2-(ジベンゾ[b,d]フラン-2-イルオキシ)アニリン(4.15g)を無色結晶として得た。

mp103-104 deg C.

元素分析値 C18H13NO2 として

Calcd:C,78.53;H,4.76;N,5.09.

Found: C.78.57; H.5.03; N.5.16.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 3.89(2H,brs), 6.72 (1H,ddd,J=8.3,6.9,1.5Hz), 6.84-6.89(2H,m), 6.9 9(1H,td,J=7.5,1.5Hz), 7.16(1H,dd,J=9.2,2.6Hz), 7.31(1H,td,J=7.5,1.3Hz), 7.41-7.58(4H,m), 7.8 6(1H,d,J=7.0Hz).

[0636]

参考例 221

2-(3-ニトロフェノキシ)ジベンゾ[b,d]フラン(7.99g、26.2mmol)、塩化カルシウム(1.29g)及び還元鉄(7.79g)を 85%エタノール(100ml)に混合させ、90 deg Cで3時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過した。

濾液を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(300ml)を加えた。

混合物を水(150ml×2)及び飽和食塩水(75ml) で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1→3:1)で精製し、さらに酢酸エチル-ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、3-(ジベンゾ[b,d]フラン-2-イルオキシ)アニリン(5.48g)を淡黄色結晶として得た。

iron (8.77 g) to 85% ethanol (100 ml), 2 hours it agitated with 90 deg C.

reaction mixture was filtered with celite.

filtrate was concentrated under vacuum , ethylacetate (300 ml) was added.

mixture water (150 ml), 1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (100 ml), water (100 ml) and was washed with saturated saline (75 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =4:1 and basic:hexane:ethylacetate =4:1), furthermore did recrystallization with ethylacetate-hexane, 2-it acquired (dibenzo [b, d] furan-2-yloxy) aniline (4.15 g) as colorless crystal.

mp103 -104deg C.

elemental analysis values

C₁₈H₁₃NO₂ doing

Calcd:C, 78.53;H, 4.76;N, 5.09.

Found:C, 78.57;H, 5.03;N, 5.16.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
3.89 (2 H, brs), 6.72 (1 H, ddd, J=8.3, 6.9, 1.5Hz), 6.84 6.89 (2 H, m), 6.99 (1 H, td, J=7.5, 1.5Hz), 7.16 (1 H, dd,
J=9.2, 2.6Hz), 7.31(1 H, td, J=7.5, 1.3Hz), 7.41 - 7.58 (4 H,
m), 7.86 (1 H, d, J=7.0Hz).

[0636]

Reference Example 221

2 - (3 -nitro phenoxy) di benzo [b, d] furan (7.99 g, 26.2mmol), calcium chloride (1.29 g) and mixing reduced iron (7.79 g) to85% ethanol (100 ml), 3 hours it agitated with 90 deg C.

reaction mixture was filtered with celite.

filtrate was concentrated under vacuum , ethylacetate (300 ml) was added.

mixture water (150 ml \times 2) and was washed with saturated saline (75 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =4:1*3:1), furthermore did recrystallization with ethylacetate -diisopropyl ether jp11 , 3 - it acquired (di benzo [b, d] furan -2- yloxy) aniline (5.48 g) as pale yellow crystal .

mp94-95 deg C.

元素分析値 C₁₈H₁₃NO₂として

Calcd:C,78.53;H,4.76;N,5.09.

Found: C, 78.22; H, 4.49; N, 4.99.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 3.69(2H,brs), 6.33 (1H,t,J=2.2Hz), 6.38-6.44(2H,m), 7.10(1H,t,J=8.1Hz), 7.17(1H,dd,J=9.0,2.4Hz), 7.32(1H,td,J=7.4,1.4Hz), 7.46(1H,td,J=7.7,1.5Hz), 7.51-7.60 (3H,m), 7.88(1H,d,J=8.0Hz).

[0637]

参考例 222

1-フルオロ-2-ニトロベンゼン(5.41g)、4-フェニル-1H-イミダゾール(5.53g、38.4mmol)、炭酸カリウム(7.95g)及び酸化銅(II)をピリジン(40ml)に混合させ、125 deg Cで13時間撹拌した。

酢酸エチル(100ml)及び活性炭を加え、その混合物を室温で 1.5 時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチルで 洗浄した。

濾液を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(300ml)を加えた。

混合物を水(150ml×2)及び飽和食塩水(75ml) で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

mp136-138 deg C.

元素分析値 C₁₅H₁₁N₃O₂ として

Calcd:C,67.92;H,4.18;N,15.84.

Found:C,67.95;H,4.14;N,15.82.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 7.24-7.45(4H,m), 7.53(1H,dd,J=7.7,1.5Hz), 7.64(1H,td,J=7.8,1.6Hz), 7.67(1H,d,J=1.4Hz), 7.75(1H,dd,J=7.6,1.4Hz), 7.79-7.84(2H,m), 8.04(1H,dd,J=7.8,1.6Hz).

[0638]

mp94-95deg C.

elemental analysis values

C₁₈H₁₃NO₂ doing

Calcd:C, 78.53;H, 4.76;N, 5.09.

Found:C, 78.22;H, 4.49;N, 4.99.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
3.69 (2 H, brs), 6.33 (1 H, t, J=2.2Hz), 6.38 - 6.44 (2 H, m),
7.10 (1 H, t, J=8.1Hz), 7.17 (1 H, dd, J=9.0, 2.4Hz), 7.32(1
H, td, J=7.4, 1.4Hz), 7.46 (1 H, td, J=7.7, 1.5Hz), 7.51 - 7.60
(3 H, m), 7.88 (1 H, d, J=8.0Hz).

[0637]

Reference Example 222

1 -fluoro -2- nitrobenzene (5.41 g), 4 -phenyl -1H-imidazole (5.53 g, 38.4mmol), potassium carbonate (7.95 g) and mixing copper (II) oxide to pyridine (40 ml), 13 hours it agitated with 125 deg $\rm C$.

Including ethylacetate (100 ml) and activated carbon, mixture 1.5 hours was agitated with room temperature.

It filtered reaction mixture with celite, washed with ethylacetate.

filtrate was concentrated under vacuum , ethylacetate (300 $\,$ ml $\,$) was added.

mixture water (150 ml \times 2) and was washed with saturated saline (75 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =3:1 *2:1), it washed crystal which was precipitated with disopropyl ether jp11, 1 - (2 -nitrophenyl) - 4 -phenyl -1H-imidazole it acquired (7.66 g) as brown color crystal.

mp136-138deg C.

elemental analysis values

C₁₅H₁₁N₃O₂doing

Calcd:C, 67.92;H, 4.18;N, 15.84.

Found: C, 67.95; H, 4.14; N, 15.82.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
7.24 - 7.45 (4 H, m), 7.53 (1 H, dd, J=7.7, 1.5Hz), 7.64 (1 H,
td, J=7.8, 1.6Hz), 7.67 (1 H, d, J=1.4Hz), 7.75 (1 H, dd,
J=7.6, 1.4Hz), 7.79- 7.84 (2 H, m), 8.04 (1 H, dd, J=7.8,
1.6Hz).

[0638]

参考例 223

1-フルオロ-2-二トロベンゼン(7.06g、50.0mmol)、2-メチル-5-ベンゾチアゾロール(8.67g)及びテトラブチルアンモニウムブロミド(0.81g)を10%水酸化ナトリウム水溶液(60ml)及びトルエン(60ml)に混合させ、120 deg C で 12 時間撹拌した。

酢酸エチル(500ml)を加え、水(200ml)、1 規定水酸化ナトリウム水溶液(200ml)、水(200ml)及び飽和食塩水(100ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を再結晶(酢酸エチル)で精製し、2-メチル-1,3-ベンゾチアゾール-5-イル 2-ニトロフェニル エーテル(12.6g)を灰色結晶として得た。

mp106-107 deg C.

元素分析値 C₁₄H₁₀N₂O₃S として

Calcd:C,58.73;H,3.52;N,9.78.

Found: C,58.88; H,3.49; N,9.64.

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 2.83(3H,s), 7.07(1 H,dd,J=8.4,1.2Hz), 7.14(1H,dd,J=8.7,2.4Hz), 7. 23(1H,ddd,J=8.1,7.5,0.6Hz), 7.52(1H,ddd,J=8.1,7.5,1.5Hz), 7.56(1H,d,J=2.7Hz), 7.81(1H,d,J=8.4Hz), 7.99(1H,dd,J=8.0,1.7Hz).

[0639]

参考例 224

1-フルオロ-2-ニトロベンゼン(7.06g、50.0mmol)、 1-フェニルピペラジン(8.52g)及び炭酸カリウム (8.29g)を DMF(100ml)に混合させ、室温で 22.5 時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(500 ml)を加えた。

混合物を水(200ml×2)及び飽和食塩水(75ml) で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を再結晶(酢酸エチル)で精製し、1-(2-ニトロフェニル)-4-フェニルピペラジン(10.5g)をオレンジ色結晶として得た。

mp109-111 deg C.

元素分析値 C16H17N3O2として

Reference Example 223

1-fluoro -2- nitrobenzene (7.06 g, 50.0mmol), 2-methyl -5- [benzochiazorooru] (8.67 g) and 10% sodium hydroxide aqueous solution production liquid (60 ml) and mixing [tetorabuchiruanmoniumuburomido] (0.81 g) to toluene (60 ml), 12 hours it agitated with 120 deg C.

Including ethylacetate (500 ml), water (200 ml), 1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (200 ml), water (200 ml) and youwashed with saturated saline (100 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with the recrystallization (ethylacetate), 2-methyl-1, 3-benzothiazole-5-yl 2-nitrophenyl ether jp11 it acquired (12.6 g) as ash color crystal.

mp106-107deg C.

elemental analysis values

C₁₄H₁₀N₂O₃S doing

Calcd:C, 58.73;H, 3.52;N, 9.78.

Found:C, 58.88;H, 3.49;N, 9.64.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
2.83 (3 H, s), 7.07 (1 H, dd, J=8.4, 1.2Hz), 7.14 (1 H, dd,
J=8.7, 2.4Hz), 7.23 (1 H, ddd, J=8.1, 7.5, 0.6Hz), 7.52 (1 H,
ddd, J=8.1, 7.5, 1.5Hz), 7.56 (1 H, d, J=2.7Hz), 7.81 (1 H, d,
J=8.4Hz), 7.99 (1 H, dd, J=8.0, 1.7Hz).

[0639]

Reference Example 224

1 -fluoro -2- nitrobenzene (7.06 g, 50.0mmol), 1 -phenyl piperazine (8.52 g) and mixing potassium carbonate (8.29 g) to DMF (100 ml), 22.5 hours it agitated with room temperature .

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (500 ml) was added.

mixture water (200 ml \times 2) and was washed with saturated saline (75 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with the recrystallization (ethylacetate), 1 - (2 -nitrophenyl) - 4 -phenyl piperazine it acquired (10.5 g) as orange crystal.

mp109-111deg C.

elemental analysis values

C₁₆H₁₇N₃O₂

doing

Calcd:C,67.83;H,6.05;N,14.83.

Found: C,67.76; H,5.90; N,14.64.

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 3.22-3.25(4H,m), 3.33-3.36(4H,m), 6.90(1H,tt,J=7.4,0.9Hz), 6.94-6.99(2H,m), 7.08(1H,ddd,J=8.3,7.1,1.2Hz), 7.20 (1H,dd,J=8.3,1.1Hz), 7.27-7.33(2H,m), 7.51(1 H,ddd,J=8.4,7.2,1.6Hz), 7.79(1H,dd,J=8.3,1.7H z).

[0640]

参考例 225

1-(2-ニトロフェニル)-4-フェニル-1H-イミダゾ-ル (7.40g、27.9mmol)、塩化カルシウム(1.55g)及び 還元鉄(7.79g)を85%エタノール(100ml)に混合さ せ、90 deg Cで3.5 時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチルで 洗浄した。

濾液を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(300ml)を加 えた。

混合物を水(150ml×2)及び飽和食塩水(75ml) で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= $2:1 \rightarrow 1:1$)で精製し、酢酸エチル-ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、2-(4-フェニル-1H-イミダゾール-1-イル)アニリン(4.69g)を無色結晶として得た。

mp119-121 deg C.

元素分析値 C15H13N3として

Calcd:C,76.57;H,5.57;N,17.86.

Found: C,76.56; H,5.37; N,18.03.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 3.75(2H,brs), 6.84 (1H,td,J=7.6,1.4Hz), 6.86(1H,d,J=7.6Hz), 7.15-7.32(3H,m), 7.37-7.45(3H,m), 7.69(1H,d,J=0.8 Hz), 7.82-7.86(2H,m).

[0641]

参考例 226

2-メチル-1,3-ベンゾチアゾール-5-イル 2-二トロフェニル エーテル(11.2g、39.1mmol)、塩化カルシウム(2.17g)及び還元鉄(10.9g)を 85%エタノール(150ml)に混合させ、90 deg C で 3.5 時間撹(150ml)に混合させ、90 deg C で 3.5 時間撹(150ml)に記合させ、90 deg C で 3.5 時間

Calcd: C, 67.83; H, 6.05; N, 14.83.

Found: C, 67.76; H, 5.90; N, 14.64.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
3.22 - 3.25 (4 H, m), 3.33 - 3.36 (4 H, m), 6.90 (1 H, tt,
J=7.4, 0.9Hz), 6.94 - 6.99 (2 H, m),7.08 (1 H, ddd, J=8.3,
7.1, 1.2Hz), 7.20 (1 H, dd, J=8.3, 1.1Hz), 7.27 - 7.33 (2 H,
m), 7.51 (1 H, ddd, J=8.4, 7.2, 1.6Hz), 7.79 (1 H, dd, J=8.3,
1.7Hz).

[0640]

Reference Example 225

1 - (2 -nitrophenyl) - 4 -phenyl -1H-imidazole (7.40 g, 27.9mmol), calcium chloride (1.55 g) and mixing reduced iron (7.79 g) to 85%ethanol (100 ml), 3.5 hours it agitated with 90 deg C.

It filtered reaction mixture with celite, washed with ethylacetate.

filtrate was concentrated under vacuum, ethylacetate (300 ml) was added.

mixture water (150 ml \times 2) and was washed with saturated saline (75 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =2:1*1:1), did recrystallization with ethylacetate -diisopropyl ether jp11 , 2 - it acquired (4 -phenyl -1H-imidazole -1- yl) aniline (4.69 g) as colorless crystal .

mp119-121deg C.

elemental analysis values

C₁₅H₁₃N₃ doing

Calcd:C, 76.57;H, 5.57;N, 17.86.

Found:C, 76.56;H, 5.37;N, 18.03.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
3.75 (2 H, brs), 6.84 (1 H, td, J=7.6, 1.4Hz), 6.86 (1 H, d,
J=7.6Hz), 7.15 - 7.32 (3 H, m), 7.37 - 7.45(3 H, m), 7.69 (1
H, d, J=0.8Hz), 7.82 - 7.86 (2 H, m).

[0641]

Reference Example 226

2 -methyl -1, 3- benzothiazole -5-yl 2- nitrophenyl ether jp11 (11.2 g, 39.1mmol), calcium chloride (2.17 g) and mixing reduced iron (10.9 g) to 85% ethanol (150 ml), 3.5 hours it agitated with 90 deg C.

拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチルで 洗浄した。

濾液を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(500ml)を加えた。

混合物を水(250ml×2)及び飽和食塩水(100ml) で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製し、酢酸エチル-ヘキサンで再結晶を行い、2-[(2-メチル-1,3-ベンゾチアゾール-5-イル)オキシ]アニリン(7.74g)を無色結晶として得た。

mp81-83 deg C.

元素分析値 C14H12N2OS として

Calcd: C,65.60; H,4.72; N,10.93.

Found: C,65.68; H,4.96; N,10.91.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 2.81(3H,s), 3.81(2 H,brs), 6.72(1H,td,J=7.6,1.6Hz), 6.84(1H,dd,J=7.7,1.5Hz), 6.90(1H,dd,J=8.1,1.5Hz), 7.00(1H,td,J=7.5,1.2Hz), 7.84(1H,dd,J=8.8,2.6Hz), 7.50 (1H,d,J=2.6Hz), 7.72(1H,d,J=8.4Hz).

[0642]

参考例 227

1-(2-二トロフェニル)-4-フェニルピペラジン(10.22g、36.1mmol)、塩化カルシウム(2.00g)及び還元鉄(10.1g)を85%エタノール(150ml)に混合させ、90 deg Cで3時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチルで 洗浄した。

濾液を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(500ml)を加えた。

混合物を水(200ml×2)及び飽和食塩水(100ml) で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製し、酢酸エチル-ヘキサンで再結晶を行い、2-(4-フェニル-1-ピペラジニル)アニリン(3.40g)を淡黄色結晶として得た。

mp123-125 deg C.

It filtered reaction mixture with celite, washed with ethylacetate.

filtrate was concentrated under vacuum , ethylacetate (500 ml) was added.

mixture water (250 ml $\,\mathrm{X}\,2$) and was washed with saturated saline (100 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =2:1), did recrystallization with ethylacetate -hexane, 2 - it acquired [(2 -methyl -1, 3- benzothiazole -5-yl) oxy] aniline (7.74 g) as colorless crystal.

mp81-83deg C.

elemental analysis values

C₁₄H₁₂N₂OS doing

Calcd:C, 65.60;H, 4.72;N, 10.93.

Found:C, 65.68;H, 4.96;N, 10.91.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
2.81 (3 H, s), 3.81 (2 H, brs), 6.72 (1 H, td, J=7.6, 1.6Hz),
6.84 (1 H, dd, J=7.7, 1.5Hz), 6.90 (1 H, dd, J=8.1, 1.5Hz),
7.00 (1 H, td, J=7.5, 1.2Hz),7.84 (1 H, dd, J=8.8, 2.6Hz),
7.50 (1 H, d, J=2.6Hz), 7.72 (1 H, d, J=8.4Hz).

[0642]

Reference Example 227

1 - (2 -nitrophenyl) - 4 -phenyl piperazine (10.22 g, 36.1mmol), calcium chloride (2.00 g) and mixing reduced iron (10.1 g) to 85%ethanol (150 ml), 3 hours it agitated with 90 deg C.

It filtered reaction mixture with celite, washed with ethylacetate.

filtrate was concentrated under vacuum, ethylacetate (500 ml) was added.

mixture water (200 ml $\,\mathrm{X}\,2$) and was washed with saturated saline (100 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate=4:1), did recrystallization with ethylacetate-hexane, 2-it acquired (4-phenyl-1-piperazinyl) aniline (3.40 g) as pale yellow crystal.

mp123-125deg C.

元素分析値 C16H19N3 として

Calcd:C,75.85;H,7.56;N,16.59.

Found: C,75.48; H,7.56; N,16.30.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 3.08(4H,t,J=5.0Hz), 3.34(4H,t,J=4.8Hz), 4.00(2H,brs), 6.74-7.07(7 H,m), 7.29-7.36(2H,m).

[0643]

参考例 228

3-アミノチオフェノール(3.76g、30.0mmol)をエタノール(30ml)に溶解させ、トリエチルアミン(4.6ml)及び 3-ブロモプロピオン酸エチル(5.43g)を加えた。

混合物を室温で 7.5 時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(300 ml)を加えた。

混合物を水(150ml)及び飽和食塩水(75ml)で洗 浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= $4:1 \rightarrow 3:1 \rightarrow 2:1$)で精製し、3-[(3-アミノフェニル)スルファニル]プロピオン酸エチル(<math>6.45g)を黄色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.26(3H,t,J=7.1Hz), 2.62(2H,t,J=7.4Hz), 3.14(2H,t,J=7.5Hz), 3.67 (2H,brs), 4.14(2H,q,J=7.2Hz), 6.52(1H,ddd,J=7.9,2.3,0.9Hz), 6.69-6.78(2H,m), 7.08(1H,t,J=7.9 Hz).

[0644]

参考例 229

3-アミノチオフェノール(3.76g、30.0mmol)、4-ブロモブチル フェニル エーテル(6.87g)及びテトラブチルアンモニウムブロミド(0.48g)を 10%水酸化ナトリウム水溶液(50ml)及びトルエン(50ml)に混合させ、室温で 18 時間撹拌した。

酢酸エチル(300ml)を加え、水(100ml)及び飽和 食塩水(75ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)で 精製し、3-[(4-フェノキシブチル)スルファニル]ア ニリン(7.88g)を黄色オイルとして得た。 elemental analysis values

C₁₆H₁₉N₃ doing

Calcd:C, 75.85;H, 7.56;N, 16.59.

Found:C, 75.48;H, 7.56;N, 16.30.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
3.08 (4 H, t, J=5.0Hz), 3.34 (4 H, t, J=4.8Hz), 4.00 (2 H,
brs), 6.74 - 7.07 (7 H, m), 7.29 - 7.36(2 H, m).

[0643]

Reference Example 228

3 -amino thiophenol melting (3.76 g, 30.0 mmol) in ethanol (30 ml), it added triethylamine (4.6 ml) and 3-bromo ethyl propionate (5.43 g).

mixture 7.5 hours was agitated with room temperature.

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (300 ml) was added.

mixture water (150 ml) and was washed with saturated saline (75 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate =4:1*3:1*2:1), 3-it acquired [(3-amino phenyl) sulfanyl] ethyl propionate (6.45 g) as yellow oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.26 (3 H, t, J=7.1Hz). 2.62 (2 H, t, J=7.4Hz), 3.14 (2 H, t,
J=7.5Hz), 3.67 (2 H, brs), 4.14 (2 H, q, J=7.2Hz), 6.52 (1 H,
ddd, J=7.9, 2.3, 0.9Hz),6.69 - 6.78 (2 H, m), 7.08 (1 H, t,
J=7.9Hz).

[0644]

Reference Example 229

3 -amino thiophenol (3.76 g, 30.0mmol), 4 -bromobutyl phenyl ether (6.87 g) and 10% sodium hydroxide aqueous solution production liquid (50 ml) and mixing [tetorabuchiruanmoniumuburomido] (0.48 g) to the toluene (50 ml), 18 hours it agitated with room temperature .

Including ethylacetate (300 ml), water (100 ml) and you washed with saturated saline (75 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =3:1), 3 - it acquired [(4-phenoxy butyl) sulfanyl] aniline (7.88 g) as yellow oyl.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.76-1.96(4H,m), 2.97(2H,t,J=7.0Hz), 3.62(2H,brs), 3.97(2H,t,J=5.9Hz), 6.49(1H,ddd,J=7.8,2.2,0.9Hz), 6.65(1H,t,J=1.8Hz), 6.70-6.75(1H,m), 6.86-6.97(3H,m), 7.06(1H,t,J=7.8Hz), 7.23-7.31(2H,m).

[0645]

参考例 230

3-アミノフェノール(3.27g、30.0mmol)、ヨウ化シクロヘキサン(6.30g)及び炭酸カリウム(4.98g)をDMF(30ml)に混合させ、80 deg C で 22.5 時間 撹拌した。

酢酸エチル(250ml)を加え、0.5 規定水酸化ナトリウム水溶液(300ml)及び飽和食塩水(150ml)で 洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)で 精製し、3-(シクロヘキシルオキシ)アニリン(327 mg)を茶色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.04-2.07(10H,m), 3.64(2H,brs), 4.07-4.23(1H,m), 6.08-6.34(3H, m), 6.95-7.07(1H,m).

[0646]

参考例 231

3-アミノフェノール(3.27g、30.0mmol)、2-クロロエチルプロピル エーテル(3.68g)、ヨウ化ナトリウム(1.12g)及び炭酸カリウム(4.98g)を DMF(30ml)に混合させ、80 deg Cで8時間撹拌した。

エーテル(300ml)を加え、水(150ml)、1 規定水酸 化ナトリウム水溶液(100ml)、水(150ml)及び飽 和食塩水(75ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1→ 3:1)で精製し、3-(2-プロポキシエトキシ)アニリン (1.28g)を茶色オイルとして得た。

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 0.93(3H,t,J=7.5Hz), 1.63(2H,sextet,J=7.1Hz), 3.49(2H,t,J=6.6Hz), 3.64(2H,br), 3.77(2H,t,J=5.1Hz), 4.08(2H,t,J=5. 1Hz), 6.27-6.36(3H,m), 7.04(1H,t,J=8.3Hz).

[0647]

参考例 232

1-フルオロ-2-ニトロベンゼン(7.06g、50.0mmol)、

¹H-nmr (200 MHz, CDCI₃);de
1.76 - 1.96 (4 H, m), 2.97 (2 H, t, J=7.0Hz), 3.62 (2 H, brs),
3.97 (2 H, t, J=5.9Hz), 6.49 (1 H, ddd, J=7.8, 2.2, 0.9Hz),
6.65(1 H, t, J=1.8Hz), 6.70 - 6.75 (1 H, m), 6.86 - 6.97 (3 H, m), 7.06 (1 H, t, J=7.8Hz), 7.23 - 7.31 (2 H, m).

[0645]

Reference Example 230

3 -amino phenol (3.27 g, 30.0mmol), iodide cyclohexane (6.30 g) and mixing potassium carbonate (4.98 g) to DMF (30 ml),22.5 hours it agitated with 80 deg C.

Including ethylacetate (250 ml), 0.5 rule sodium hydroxide aqueous solution production liquid (300 ml) and you washed with saturated saline (150 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate=3:1), 3 - it acquired (cyclohexyloxy group) aniline (327 mg) as brown color oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.04 - 2.07 (10 H, m), 3.64 (2 H, brs), 4.07 - 4.23 (1 H, m),
6.08 - 6.34 (3 H, m),6.95 - 7.07 (1 H, m).

[0646]

Reference Example 231

3 -amino phenol (3.27 g, 30.0mmol), 2 -chloroethyl propyl ether (3.68 g), sodium iodide (1.12 g) and mixing potassium carbonate (4.98 g) to the DMF (30 ml), 8 -hour it agitated with $80\ deg\ C.$

Including ether (300 ml), water (150 ml), 1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (100 ml), water (150 ml) and youwashed with saturated saline (75 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =4:1*3:1), 3 - it acquired (2-propoxy ethoxy) aniline (1.28 g) as brown color oyl.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
0.93 (3 H, t, J=7.5Hz), 1.63 (2 H, sextet, J=7.1Hz), 3.49 (2
H, t, J=6.6Hz), 3.64 (2 H, br), 3.77 (2 H, t, J=5.1Hz), 4.08
(2 H, t, J=5.1Hz),6.27 - 6.36 (3 H, m), 7.04 (1 H, t,
J=8.3Hz).

[0647]

Reference Example 232

1 -fluoro -2- nitrobenzene (7.06 g, 50.0mmol), 4 - (4

Page 509 Paterra® InstantMT® Machine Translation (U.S. Pat. Ser. No. 6,490,548; Pat. Pending Ser. No. 10/367,296)

4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロピペリジン(10.6g) 及び炭酸カリウム(8.29g)を DMF(100ml)に混合 させ、60 deg Cで 16 時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(500 ml)を加えた。

混合物を水(200ml×2)及び飽和食塩水(100ml) で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、4-(4-クロロフェニル)-1-(2-ニトロフェニル)-4-ピペリジノール(17.4g)を粗赤茶色オイルとして得た。

この化合物はこれ以上精製せずに次の反応に用いた。

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.79-1.85(2H,m), 2.30(2H,td,J=13.1,4.3Hz), 3.17-3.21(2H,m), 3.3 4(2H,td,J=12.2,2.4Hz), 7.05(1H,ddd,J=8.1,7.2,1.1Hz), 7.23(1H,dd,J=8.4,1.2Hz), 7.33-7.38(2H,m), 7.46-7.53(3H,m), 7.81(1H,dd,J=8.1,1.5Hz), OH は同定していない。

[0648]

参考例 233

4-(4-クロロフェニル)-1-(2-ニトロフェニル)-4-ピペリジノール(全量)及び亜鉛(18.2g)を 1 規定水酸化ナトリウム水溶液(125ml)及び THF(125ml)に混合させ、75 deg Cで6時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過した。

滤液を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(500ml)を加えた。

混合物を水(200ml×2)及び飽和食塩水(100ml) で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1→3:1)で精製し、さらに酢酸エチル-ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、1-(2-アミノフェニル)-4-(4-クロロフェニル)-4-ピペリジノール(7.19g)を赤色結晶として得た。

mp155-157 deg C.

元素分析値 C₁₇H₁₉CIN₂O として

Calcd: C,67.43; H,6.32; N,9.25.

Found: C,67.19; H,6.08; N,9.10.

 1 H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.63(1H,brs), 1.82-

-chlorophenyl) - 4 -hydro piperidine (10.6 g) and mixing potassium carbonate (8.29 g) to DMF (100 ml), 16 hours it agitated with 60 deg C.

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (500 ml) was added.

mixture water (200 ml \times 2) and was washed with saturated saline (100 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, 4 - (4 -chlorophenyl) - 1 - (2 -nitrophenyl) - 4 -piperidinol itacquired (17.4 g) roughly as reddish brown oyl.

this compound above this without refining it used for following reaction.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.79 - 1.85 (2 H, m), 2.30 (2 H, td, J=13.1, 4.3Hz), 3.17 3.21 (2 H, m), 3.34 (2 H, td, J=12.2, 2.4Hz), 7.05(1 H, ddd,
J=8.1, 7.2, 1.1Hz), 7.23 (1 H, dd, J=8.4, 1.2Hz), 7.33 - 7.38
(2 H, m), 7.46 - 7.53 (3 H, m), 7.81 (1 H, dd, J=8.1, 1.5Hz),
OH hasnot done identification.

[0648]

Reference Example 233

4 - (4 -chlorophenyl) - 1 - (2 -nitrophenyl) - 4 -piperidinol (total amount) and 1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (125 ml) and mixing zinc (18.2 g) to THF (125 ml), 6 hours it agitated with 75 deg C.

reaction mixture was filtered with celite.

filtrate was concentrated under vacuum , ethylacetate (500 ml) was added.

mixture water (200 ml \times 2) and was washed with saturated saline (100 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =4 : 1 *3:1), furthermore did recrystallization with ethylacetate -diisopropyl ether jp11 , 1 - (2 -amino phenyl) - 4 - (4 -chlorophenyl) - 4-piperidinol it acquired (7.19 g) as red color crystal .

mp155-157deg C.

elemental analysis values

C₁₇H₁₉C1N₂O doing

Calcd:C, 67.43;H, 6.32;N, 9.25.

Found:C, 67.19;H, 6.08;N, 9.10.

 $<\!\!\text{sup}\!\!>\!\!1<\!\!/\text{sup}\!\!>\!\!H\text{-nmr}$ (200 MHz , CDCl $\!\!<\!\!\text{sub}\!\!>\!\!3<\!\!/\text{sub}\!\!>$);de

1.91(2H,m), 2.15-2.30(2H,m), 3.07-3.18(4H,m), 4.00(2H,brs), 6.74-6.80(2H,m), 6.95(1H,td,J=7.5,1.5Hz), 7.10(1H,dd,J=8.0,1.5Hz), 7.33-7.39 (2H,m), 7.47-7.53(2H,m).

[0649]

参考例 234

2--トロベンジルブロミド(8.64g、40.0mmol)及び 2-メルカプトベンゾチアゾール(7.36g)を THF(40 ml)及び 1 規定水酸化ナトリウム水溶液(40ml) に混合させ、室温で 21 時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(300 ml)を加えた。

混合物を水(100ml×2)及び飽和食塩水(75ml) で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を酢酸エチルで再結晶を行い、1,3-ベンゾチアゾール-2-イル 2-ニトロベンジル スルフィド(6.09g)を淡黄色結晶として得た。

mp66-68 deg C.

元素分析値 C₁₄H₁₀N₂O₂S₂として

elemental analysis values

C₁₄H₁₀N₂O₂S₂doing

Calcd:C,55.61;H,3.33;N,9.26.

Found: C,55.58; H,3.06; N,9.21.

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 4.96(2H,s), 7.29(1 H,ddd,J=8.0,7.4,1.4Hz), 7.40-7.46(2H,m), 7.55 (1H,td,J=7.7,1.6Hz), 7.72-7.75(1H,m), 7.82(1H,dd,J=7.8,1.8Hz), 7.91(1H,ddd,J=8.1,1.2,0.6Hz), 8.06(1H,dd,J=8.1,1.5Hz).

[0650]

参考例 235

1,3-ベンゾチアゾール-2-イル 2-二トロベンジルスルフィド(2.85g、9.43mmol)、塩化カルシウム(0.52g)及び還元鉄(2.63g)を 85%エタノール(50ml)に混合させ、90 deg Cで2時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチルで 洗浄した。

濾液を減圧下濃縮し、酢酸エチル(200ml)を加えた。

混合物を水(75ml)及び飽和食塩水(50ml)で洗 浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

1.63 (1 H, brs), 1.82 - 1.91 (2 H, m), 2.15 - 2.30 (2 H, m), 3.07 - 3.18 (4 H, m),4.00 (2 H, brs), 6.74 - 6.80 (2 H, m), 6.95 (1 H, td, J=7.5, 1.5Hz), 7.10 (1 H, dd, J=8.0, 1.5Hz), 7.33 - 7.39 (2 H, m), 7.47 - 7.53(2 H, m).

[0649]

Reference Example 234

2 -nitrobenzyl bromide (8.64 g, 40.0mmol) and 2 - THF (40 ml) and mixing [merukaputobenzochiazooru] (7.36 g) to 1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (40 ml),21 hour it agitated with room temperature.

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (300 ml) was added.

mixture water (100 ml \times 2) and was washed with saturated saline (75 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, residue did 1 and 3 -benzothiazole -2- yl 2- nitrobenzyl sulfide itacquired recrystallization with ethylacetate, $(6.09\ g)$ as pale yellow crystal.

mp66-68deg C.

Calcd:C, 55.61;H, 3.33;N, 9.26.

Found:C, 55.58;H, 3.06;N, 9.21.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
4.96 (2 H, s), 7.29 (1 H, ddd, J=8.0, 7.4, 1.4Hz), 7.40 - 7.46
(2 H, m), 7.55 (1 H, td, J=7.7, 1.6Hz), 7.72 - 7.75(1 H, m),
7.82 (1 H, dd, J=7.8, 1.8Hz), 7.91 (1 H, ddd, J=8.1, 1.2,
0.6Hz), 8.06 (1 H, dd, J=8.1, 1.5Hz).

[0650]

Reference Example 235

1 and 3 -benzothiazole -2- yl 2- nitrobenzyl sulfide (2.85 g, 9.43mmol), calcium chloride (0.52 g) and mixing reduced iron (2.63 g) to 85% ethanol (50 ml), 2 hours it agitated with 90 deg C.

It filtered reaction mixture with celite, washed with ethylacetate.

filtrate under vacuum was concentrated, ethylacetate (200 ml) was added.

mixture water (75 ml) and was washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Page 511 Paterra® InstantMT® Machine Translation (U.S. Pat. Ser. No. 6,490,548; Pat. Pending Ser. No. 10/367,296)

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=5:1→4:1 及び塩基性:ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製し、2-(1,3-ベンゾチアゾール-2-イルメチル)アニリン(2.29g)を粗オイルとして得た。

この化合物はこれ以上精製せずに次の反応に 用いた。

[0651]

参考例 236

3-二トロ安息香酸(6.68g、40.0mmol)、3-クロロアニリン(5.10g)、WSC(9.20g)及び 4-ジメチルアミノピリジン(1.22g)を DMF(80ml)に混合させ、室温で17時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(300 ml)を加えた。

混合物を水(150ml)、1 規定塩酸(100ml×2)及 び飽和食塩水(50ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を酢酸エチル-ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、N-(3-クロロフェニル)-3-ニトロ安息香酸アミド(8.66g)を無色結晶として得た。

mp155-156 deg C.

元素分析値 C₁₃H₉CIN₂O₃として

Calcd:C,56.43;H,3.28;N,10.13.

Found: C,56.39; H,3.00; N,10.11.

¹H-NMR(200MHz,DMSO-d₆) δ 7.21(1H,ddd,J=7.9,2.1,1.0Hz), 7.42(1H,t,J=8.0Hz), 7.73(1H,dd d,J=8.2,2.0,1.1Hz), 7.86(1H,t,J=8.0Hz), 7.97(1 H,t,J=2.0Hz), 8.38-8.49(2H,m), 8.80(1H,t,J=1.8 Hz), 10.72(1H,s).

[0652]

参考例 237

N-(3-クロロフェニル)-3-二トロ安息香酸アミド(5.1 4g、18.6mmol)、塩化カルシウム(1.02g)及び還元鉄(5.19g)を 85%エタノール(100ml)に混合させ、90 deg Cで2時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチルで 洗浄した。

濾液を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(200ml)を加えた。

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =5:1*4:1 and basic:hexane:ethylacetate =4:1), 2-it acquired (1 and 3-benzothiazole-2-yl methyl) aniline (2.29 g) as crude oil.

this compound above this without refining it used for following reaction.

[0651]

Reference Example 236

3 -nitro benzoic acid (6.68 g, 40.0mmol), 3 -chloroaniline (5.10 g), mixing WSC (9.20 g) and 4 -dimethylamino pyridine (1.22 g) to DMF (80 ml), 17 hours it agitated with room temperature .

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (300 ml) was added.

mixture water (150 ml), 1 normal hydrochloric acid (100 ml \times 2) and was washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , residue did N- (3-chlorophenyl) - 3-nitro benzoic acid amide it acquired recrystallization with ethylacetate -diisopropyl ether jp11 , $(8.66\ g)$ as colorless crystal .

mp155-156deg C.

elemental analysis values

C₁₃H₉CIN₂O₃doing

Calcd:C, 56.43;H, 3.28;N, 10.13.

Found:C, 56.39;H, 3.00;N, 10.11.

¹H-nmr (200 MHz, DMSO
-d₆);de 7.21 (1 H, ddd, J=7.9, 2.1, 1.0Hz), 7.42
(1 H, t, J=8.0Hz), 7.73 (1 H, ddd, J=8.2, 2.0, 1.1Hz), 7.86 (1 H, t, J=8.0Hz), 7.97 (1 H, t, J=2.0Hz), 8.38 - 8.49(2 H, m),
8.80 (1 H, t, J=1.8Hz), 10.72 (1 H, s).

[0652]

Reference Example 237

N-(3-chlorophenyl) - 3 -nitro benzoic acid amide (5.14 g, 18.6mmol), calcium chloride (1.02 g) and mixing reduced iron (5.19 g) to85% ethanol (100 ml), 2 hours it agitated with 90 deg C.

It filtered reaction mixture with celite, washed with ethylacetate.

filtrate was concentrated under vacuum, ethylacetate (200 ml) was added.

混合物を水(100ml)及び飽和食塩水(50ml)で洗 浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、酢酸エチル-ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、3-アミノ-N-(3-クロロフェニル)安息香酸アミド(3.85g)を無色結晶として得た。

mp114-118 deg C.

元素分析値 C₁₃H₁₁CIN₂O として

Calcd:C,63.29;H,4.49;N,11.36.

Found: C,63.38; H,4.28; N,11.48.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 3.85(2H,brs), 6.82-6.87(1H,m), 7.09-7.32(5H,m), 7.45-7.48(1H,m), 7.75-7.77(2H,m).

[0653]

参考例 238

2-クロロベンゾチアゾール(5.00g、29.5mmol)、3-アミノチオフェノール(3.69g)及び炭酸カリウム(4.89g)をアセトニトリル(90ml)に混合させ、室温で終夜撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(300 ml)を加えた。

混合物を水(150ml)及び飽和食塩水(75ml)で洗 浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)で精製し、3-[(1,3-ベンゾチアゾール-2-イル)スルファニル]アニリン(6.20g)をオイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 3.82(2H,brs), 6.80 (1H,ddd,J=8.2,2.2,1.1Hz), 7.03-7.13(2H,m), 7.2 1-7.30(2H,m), 7.40(1H,td,J=7.7,1.5Hz), 7.63-7. 68(1H,m), 7.85-7.90(1H,m).

[0654]

参考例 239

 α -ブロモアセトフェノン(25.1g、126mmol)及びチオシアン酸カリウム(12.9g)をエタノール(200ml)に混合させ、85 deg C で 3.5 時間撹拌した。

反応混合物を空冷し、水(50ml)を加えた。

混合物を室温で暫く撹拌し、濾取し、乾燥し、 α -チオシアノアセトフェノン(20.1g)を淡黄色結晶と

mixture water (100 ml) and was washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, did recrystallization with ethylacetate -diisopropyl ether jp11, 3-amino -N- it acquired (3 -chlorophenyl) benzoic acid amide (3.85 g) as colorless crystal.

mp114-118deg C.

elemental analysis values

C₁₃H₁₁ClN₂O doing

Calcd:C, 63.29;H, 4.49;N, 11.36.

Found: C, 63.38; H, 4.28; N, 11.48.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
3.85 (2 H, brs), 6.82 - 6.87 (1 H, m), 7.09 - 7.32 (5 H, m),
7.45 - 7.48 (1 H, m), 7.75 - 7.77 (2 H, m).

[0653]

Reference Example 238

2 -chloro benzothiazole ($5.00 \, g$, 29.5 mmol), 3 -amino thiophenol ($3.69 \, g$) and mixing potassium carbonate ($4.89 \, g$) to acetonitrile ($90 \, ml$), the overnight stirring it did with room temperature .

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (300 ml) was added.

mixture water (150 ml) and was washed with saturated saline (75 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate =3:1), 3 - it acquired [(1 and 3 -benzothiazole-2-yl) sulfanyl] aniline (6.20 g) as oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
3.82 (2 H, brs), 6.80 (1 H, ddd, J=8.2, 2.2, 1.1Hz), 7.03 7.13 (2 H, m), 7.21 - 7.30 (2 H, m), 7.40(1 H, td, J=7.7,
1.5Hz), 7.63 - 7.68 (1 H, m), 7.85 - 7.90 (1 H, m).

[0654]

Reference Example 239

The;al -bromo acetophenone (25.1 g, 126mmol) and mixing potassium thiocyanate (12.9 g) to ethanol (200 ml), 3.5 hours itagitated with 85 deg C.

reaction mixture air cooling was done, water (50 ml) was added.

It agitated mixture for a while with room temperature, filtered, dried, the; al-thio cyano acetophenone it acquired

して得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 4.75(2H,s), 7.50-7. 58(2H,m), 7.69(1H,tt,J=7.5,1.7Hz), 7.93-7.98(2 H,m).

[0655]

参考例 240

 α -チオシアノアセトフェノン(19.5g、110mmol)を酢酸(88ml)及び水(11ml)に混合させ、濃硫酸(2.9ml)を加えた。

混合物を110 deg Cで2時間撹拌した。

反応混合物を氷冷し、濾取した。

水洗し、乾燥し、2-ヒドロキシ-4-フェニルチアゾ ール(12.2g)を淡黄色結晶として得た。

mp203-206 deg C.

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 6.32(1H,d,J=2.1H z), 7.35-7.48(3H,m), 7.52-7.56(2H,m), 10.58(1 H,br).

[0656]

参考例 241

2-ヒドロキシ-4-フェニルチアゾール(11.5g、64.9 mmol)及びオキシ塩化リン(120ml)を 105 deg C で 2 時間撹拌した。

反応混合物を空冷し、減圧下、濃縮した。

残渣を氷水(200ml)へ注いだ。

混合物を室温で暫く撹拌し、エーテル(400ml)で抽出した。

有機層を水(200ml)及び飽和食塩水(100ml)で 洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=5:1)で精製し、さらに酢酸エチル-ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、2-クロロ-4-フェニルチアゾール(10.9g)を淡黄色結晶として得た。

mp53-54 deg C.

元素分析値 C₉H₆CINS として

Calcd:C,55.24;H,3.09;N,7.16.

Found:C,55.39;H,2.95;N,7.10.

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 7.32-7.45(3H,m),

(20.1 g) as pale yellow crystal.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
4.75 (2 H, s), 7.50 - 7.58 (2 H, m), 7.69 (1 H, tt, J=7.5,
1.7Hz), 7.93 - 7.98 (2 H, m).

[0655]

Reference Example 240

The;al -thio cyano acetophenone acetic acid (88 ml) and mixing (19.5 g, 110 mmol) to water (11 ml), it added concentrated sulfuric acid (2.9 ml).

mixture 2 hours was agitated with 110 deg C.

ice cooling it did reaction mixture, filtered.

water wash it did, dried, 2 -hydroxy -4- phenyl thiazole it acquired (12.2 g) as pale yellow crystal.

mp203-206deg C.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
6.32 (1 H, d, J=2.1Hz), 7.35 - 7.48 (3 H, m), 7.52 - 7.56 (2
H, m), 10.58 (1 H, br).

[0656]

Reference Example 241

2 -hydroxy -4- phenyl thiazole (11.5 g, 64.9mmol) and phosphorous oxychloride (120 ml) 2 hours was agitated with 105 deg C.

air cooling it did reaction mixture, under vacuum, concentrated.

residue was poured to ice water (200 ml).

It agitated mixture for a while with room temperature, extracted with the ether (400 ml).

organic layer water (200 ml) and was washed with saturated saline (100 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =5:1), furthermore did recrystallization with ethylacetate -diisopropyl ether jp11, 2-chloro-4-phenyl thiazole it acquired the(10.9 g) as pale yellow crystal.

mp53-54deg C.

elemental analysis values C₉H₆CINS doing

Calcd:C, 55.24;H, 3.09;N, 7.16.

Found:C, 55.39;H, 2.95;N, 7.10.

 $<\!\!\text{sup}\!\!>\!\!1<\!\!/\text{sup}\!\!>\!\!H\text{-nmr}$ (300 MHz , CDCl<\!\!\text{sub}\!\!>\!\!3<\!\!/\text{sub}\!\!>);de

7.36(1H,s), 7.82-7.86(2H,m).

[0657]

参考例 242

2-クロロ-4-フェニルチアゾール(3.01g、15.4mmol)、3-アミノチオフェノール(2.90g)及び炭酸カリウム(2.55g)をアセトニトリル(45ml)に混合させ、室温で3日間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(250 ml)を加えた。

混合物を水(100ml)及び飽和食塩水(50ml)で洗 浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= $6:1 \rightarrow 3:1 \rightarrow 2:1 \rightarrow 3:2$)で精製し、3-[(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)スルファニル]アニリン(0.89g)を黄色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 3.78(2H,brs), 6.73 (1H,ddd,J=7.9,2.5,1.0Hz), 6.97-7.07(2H,m), 7.2 0(1H,t,J=7.9Hz), 7.28-7.45(4H,m), 7.84-7.90(2 H,m).

[0658]

参考例 243

水素化ナトリウム(60%:0.95g)をヘキサンで 2 回 洗浄した。

DMF(20ml)を加えた。

3-二トロフェノール(3.02g)の DMF(20ml)溶液を加えた。

混合物を10分間室温で撹拌した後、2-クロロ-4-フェニルチアゾール(3.86g、19.7mmol)の DMF(2 0ml)溶液を加えた。

混合物を80 deg Cで3日間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(200 ml)を加えた。

混合物を水(100ml×2)及び飽和食塩水(50ml) で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=10:1→ 4:1)で精製し、2-(3-ニトロフェノキシ)-4-フェニル-1,3-チアゾール(3.22g)をオレンジ色オイルとして 得た。 7.32 - 7.45 (3 H, m), 7.36 (1 H, s), 7.82 - 7.86 (2 H, m).

[0657]

Reference Example 242

2 -chloro -4- phenyl thiazole (3.01 g, 15.4mmol), 3 -amino thiophenol (2.90 g) and mixing potassium carbonate (2.55 g) to acetonitrile (45 ml), 3-day period it agitated with room temperature .

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (250 ml) was added.

mixture water (100 ml) and was washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =6:1*3:1*2:1*3:2), 3 - it acquired [(4 -phenyl -1, 3 - thiazole -2-yl) sulfanyl] aniline (0.89 g) as yellow oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
3.78 (2 H, brs), 6.73 (1 H, ddd, J=7.9, 2.5, 1.0Hz), 6.97 7.07 (2 H, m), 7.20 (1 H, t, J=7.9Hz), 7.28 - 7.45(4 H, m),
7.84 - 7.90 (2 H, m).

[0658]

Reference Example 243

sodium hydride (60%: 0.95 g) twice was washed with hexane.

DMF (20 ml) was added.

3 -nitro phenol DMF (20 ml) solution of (3.02 g) was added.

After agitating mixture with 10 min room temperature, 2 -chloro -4- phenyl thiazole DMF (20 ml) solution of (3.86 g, 19.7mmol) was added.

mixture 3 -day period was agitated with 80 deg C.

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (200 ml) was added.

mixture water (100 ml \times 2) and was washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =10:1*4:1), 2 - (3 -nitro phenoxy) - 4 -phenyl -1, 3-thiazole it acquired (3.22 g) as orange oyl .

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 7.09(1H,s), 7.28-7. 44(3H,m), 7.60(1H,t,J=8.3Hz), 7.73-7.81(3H, m), 8.10-8.15(1H,m), 8.35(1H,t,J=2.2Hz).

[0659]

参考例 244

2-(3-ニトロフェノキシ)-4-フェニル-1,3-チアゾール(3.20g、10.7mmol)、塩化カルシウム(0.60g)及び還元鉄(3.00g)を 85%エタノール(50ml)に混合させ、90 deg Cで40分間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチルで 洗浄した。

濾液を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(300ml)を加えた。

混合物を水(100ml)及び飽和食塩水(75ml)で洗 浄した。

水層を酢酸エチル(50ml×3)で抽出した。

有機層を併せ、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1→3:1)で精製し、さらに酢酸エチル-ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、3-[(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)オキシ]アニリン(2.63g)を淡黄色結晶として得た。

mp73-74 deg C.

元素分析値 C₁₅H₁₂N₂OS として

Calcd:C,67.14;H,4.51;N,10.44.

Found: C,67.10; H,4.53; N,10.34.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 3.80(2H,brs), 6.58 (1H,ddd,J=8.1,2.2,0.7Hz), 6.65(1H,t,J=2.2Hz), 6.72(1H,ddd,J=8.1,2.2,0.7Hz), 6.99(1H,s), 7.19 (1H,t,J=8.0Hz), 7.28-7.44(3H,m), 7.80-7.86(2H, m).

[0660]

参考例 245

N-(4-ブロモブチル)フタルイミド(28.1g、99.6mmo l)、モルホリン(10.4g)、炭酸カリウム(20.6g)及びヨウ化ナトリウム(3.73g)を DMF(200ml)に混合させ、70 deg Cで14時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(500 ml)を加えた後、水(400ml)、10%チオ硫酸ナトリウム水溶液(150ml)、水(200ml)及び飽和食塩水

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
7.09 (1 H, s), 7.28 - 7.44 (3 H, m), 7.60 (1 H, t, J=8.3Hz),
7.73 - 7.81 (3 H, m), 8.10 -8.15 (1 H, m), 8.35 (1 H, t,
J=2.2Hz).

[0659]

Reference Example 244

2 - (3 -nitro phenoxy) \cdot 4 -phenyl -1, 3- thiazole (3.20 g, 10.7mmol), calcium chloride (0.60 g) and mixing reduced iron (3.00 g) to 85%ethanol (50 ml), 40 min it agitated with 90 deg C.

It filtered reaction mixture with celite, washed with ethylacetate.

filtrate was concentrated under vacuum, ethylacetate (300 ml) was added.

mixture water (100 ml) and was washed with saturated saline (75 ml).

water layer was extracted with ethylacetate (50 ml X 3).

It adjusted organic layer, dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =4:1*3:1), furthermore did recrystallization with ethylacetate -diisopropyl ether jp11, 3 - it acquired [(4 -phenyl -1, 3- thiazole -2- yl) oxy] aniline (2.63 g) as pale yellow crystal .

mp73-74deg C.

elemental analysis values

C₁₅H₁₂N₂OS doing

Calcd:C, 67.14;H, 4.51;N, 10.44.

Found:C, 67.10;H, 4.53;N, 10.34.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
3.80 (2 H, brs), 6.58 (1 H, ddd, J=8.1, 2.2, 0.7Hz), 6.65 (1 H,
t, J=2.2Hz), 6.72 (1 H, ddd, J=8.1, 2.2, 0.7Hz), 6.99 (1 H,
s), 7.19 (1 H, t, J=8.0Hz),7.28 - 7.44 (3 H, m), 7.80 - 7.86 (2 H, m).

[0660]

Reference Example 245

N- (4 -bromobutyl) phthalimide (28.1 g, 99.6mmol), morpholine (10.4 g), potassium carbonate (20.6 g) and mixing sodium iodide (3.73 g) to DMF (200 ml), 14 hours it agitated with 70 deg $\rm C$.

Under vacuum , it concentrated reaction mixture , after adding ethylacetate (500 ml),water (400 ml), 10% sodium thiosulfate aqueous solution (150 ml), water (200 ml) and it

(100ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を酢酸エチル-ジイソプロピルエーテルから再結晶を行い、N-(4-モルホリノブチル)フタルイミド(26.4g)を無色結晶として得た。

mp56-57 deg C.

元素分析値 C₁₆H₂₀N₂O₃ として

Calcd:C,66.65;H,6.99;N,9.72.

Found: C,66.65; H,6.83; N,9.32.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.48-1.80(4H,m), 2.32-2.44(6H,m), 3.67-3.75(6H,m), 7.68-7.75(2 H,m), 7.80-7.86(2H,m).

[0661]

参考例 246

N-(4-モルホリノブチル)フタルイミド(25.1g、87.0 mmol)、ヒドラジンー水和物(13.1g)をエタノール(400ml)に混合させ、90 deg C で 3 時間撹拌した。

THF(300ml)を加えた。

混合物を暫く撹拌した後、濾過した。

濾液を減圧下、濃縮し、5%炭酸水素ナトリウム 水溶液を加え、エーテルで抽出した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、4-モルホリノブチルアミン(0.49g)を粗オイルとして得た。

これ以上精製することなく、次の反応に用いた。

[0662]

参考例 247

3-アミノプロパノール(11.3g、150mmol)のエタノール溶液(75ml)にアクリル酸エチル(16.5g)を滴下した。

混合物を室温で終夜撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、N-(3-ヒドロキシプロピル)- β -アラニンエチル(29.0g)を粗淡黄色オイルとして得た。

この化合物は、さらに精製することなく次の反応に用いた。

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.27(3H,t,J=7.2Hz),

washed with saturated saline (100 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , residue did it acquired the recrystallization from ethylacetate -diisopropyl ether jp11 , N- (4 -morpholino butyl) phthalimide (26.4~g) as colorless crystal .

mp56-57deg C.

elemental analysis values

C₁₆H₂₀N₂O₃doing

Calcd:C, 66.65;H, 6.99;N, 9.72.

Found:C, 66.65;H, 6.83;N, 9.32.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.48 - 1.80 (4 H, m), 2.32 - 2.44 (6 H, m), 3.67 - 3.75 (6 H, m), 7.68 -7.75 (2 H, m), 7.80 - 7.86 (2 H, m).

[0661]

Reference Example 246

N- (4 -morpholino butyl) phthalimide (25.1 g, 87.0mmol), mixing hydrazine monohydrate (13.1 g) to ethanol (400 ml), 3 hours itagitated with 90 deg C.

THF (300 ml) was added.

After agitating mixture for a while, it filtered.

Under vacuum, it concentrated filtrate, it extracted with the ether including 5% sodium bicarbonate water solution.

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, 4 -morpholino butylamine it acquired (0.49 g) as crude oil.

It used for following reaction without above this refining.

[0662]

Reference Example 247

3 -aminopropanol ethyl acrylate (16.5 g) was dripped to ethanol solution (75 ml) of (11.3 g, 150mmol).

mixture overnight stirring was done with room temperature.

Under vacuum, it concentrated reaction mixture, N-(3 -hydroxypropyl) - the;be-alanine ethyl it acquired (29.0 g) roughly as pale yellow oyl.

It used this compound, for following reaction furthermore without refining.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de

1.70(2H,quintet,J=5.5Hz), 2.50(2H,t,J=6.3Hz), 2.89(4H,t,J=6.2Hz), 3.80(2H,t,J=5.3Hz), 4.15 (2H,q,J=7.2Hz), OH及びNHは同定していない.

[0663]

参考例 248

4-ヒドロキシ-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(16.3g)を THF(150ml)に懸濁させ、トリエチルアミン(31.2ml)を加え、続いてメタンスルホニルクロリド(10.8g)を 0 deg C で加えた。

混合物を室温で30分間撹拌した。

N-(3-ヒドロキシプロピル)- β -アラニンエチル(17.5g)を加えた。

混合物を室温で3.5 時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(450 ml)を加えた。

混合物を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(300ml)、水(200ml×2)及び飽和食塩水(150ml)で洗浄した。

水層を酢酸エチル(100ml)で抽出した。

有機層を併せ、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1→1:2→1:3→酢酸エチル)で精製し、4-[N-(3-エトキシ-3-オキソプロピル)(3-ヒドロキシプロピル)アミノ]-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(25.2g)を粗オレンジ色オイルとして得た。

この化合物をさらに精製することなく次の反応に 用いた。

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.25(3H,t,J=7.2Hz), 1.38(3H,t,J=7.2Hz), 1.88(2H,quintet,J=6.0Hz), 2.53(3H,s), 2.69(2H,t,J=7.5Hz), 3.46(1H,br), 3.56(2H,q,J=5.0Hz), 3.67(2H,t,J=7.5Hz), 3.72(2 H,t,J=6.6Hz), 4.13(2H,q,J=7.1Hz), 4.34(2H,q,J=7.1Hz), 8.54(1H,s).

[0664]

参考例 249

20%ナトリウムエトキシドエタノール溶液(26.1g) をエタノール(100ml)で希釈した。

4-[N-(3-エトキシ-3-オキソプロピル)(3-ヒドロキシプロピル)アミノ]-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(23.7g、69.8mmol)のエタノール溶液(70ml)を滴下した。

 $1.27~(3~H,\,t,\,J=7.2Hz$), $1.70~(2~H,\,quintet,\,J=5.5Hz$), $2.50~(2~H,\,t,\,J=6.3Hz$), $2.89~(4~H,\,t,\,J=6.2Hz$), $3.80~(2~H,\,t,\,J=5.3Hz$), $4.15~(2~H,\,q,\,J=7.2Hz$), the OH or NH have not done identification .

[0663]

Reference Example 248

4 -hydroxy -2- methyl · 5-pyrimidine carboxylic acid ethyl suspension doing (16.3 g) in THF (150 ml), continuously itadded methane sulfonyl chloride (10.8 g) with 0 deg C including triethylamine (31.2 ml).

mixture 30 min was agitated with room temperature.

N- (3 -hydroxypropyl) - the; be -alanine ethyl (17.5 g) was added.

mixture 3.5 hours was agitated with room temperature.

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (450 ml) was added.

mixture saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (300 ml), water (200 ml \times 2) and was washed with the saturated saline (150 ml).

water layer was extracted with ethylacetate (100 ml).

It adjusted organic layer, dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =1:1*1:2*1:3 *ethylacetate), 4 - [N- (3 -ethoxy -3- oxo propyl) (3 -hydroxypropyl) amino] - 2 -methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl it acquired (25.2 g) roughly as orange oyl .

It used for following reaction without furthermore refining the this compound.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.25 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.38 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.88 (2 H,
quintet, J=6.0Hz), 2.53 (3 H, s), 2.69 (2 H, t, J=7.5Hz), 3.46
(1 H, br),3.56 (2 H, q, J=5.0Hz), 3.67 (2 H, t, J=7.5Hz),
3.72 (2 H, t, J=6.6Hz), 4.13 (2 H, q, J=7.1Hz), 4.34 (2 H, q,
J=7.1Hz), 8.54 (1 H, s).

[0664]

Reference Example 249

20% sodium ethoxide ethanol solution (26.1 g) was diluted with ethanol (100 ml),

4 - [N- (3 -ethoxy -3- oxo propyl) (3 -hydroxypropyl) amino] - 2 -methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl ethanol solution (70 ml) of (23.7 g, 69.8mmol) was dripped.

混合物を室温で 15 分間ついで 90 deg C で 40 分間撹拌した。

空冷後、反応混合物に水(200ml)を加え、酢酸で中和した。

混合物を暫く撹拌し、析出した結晶を濾取し、乾燥し、5-ヒドロキシ-8-(3-ヒドロキシプロピル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-6-カルボン酸エチル(11.2g)を淡黄色結晶として得た。

母液を食塩で飽和とし、酢酸エチル(50ml×4)で抽出した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を酢酸エチルで再結晶を行い、同化合物(4.71g)を得た。

合計:15.9g。

mp132-134 deg C.

元素分析値 C₁₄H₁₉N₃ O₄・0.2H₂O として

elemental analysis values

C₁₄H₁₉N₃O₄*0.2H₂O

doing

Calcd:C,56.63;H,6.59;N,14.15.

Found: C,56.47; H,6.59; N,14.09.

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃)enol 体及び keto 体の 混合物(5:1) δ 1.26(0.5H,t,J=7.2Hz), 1.34(2.5H, t,J=7.2Hz), 1.82(2H,quintet,J=5.6Hz), 2.48(2.5 H,s), 2.58(0.5H,s), 3.51(5/3H,brs), 3.45-3.60(1/ 3H,m), 3.69(5/3H,t,J=5.9Hz), 3.67-3.75(1/3H, m), 3.97-4.03(1/3H,m), 4.22(1/3H,q,J=7.1Hz), 4.29(5/3H,q,J=7.2Hz), 4.38(5/3H,s), 4.72(1H,b r), 8.33(5/6H,s), 8.76(1/6H,s), 11.99(5/6H,br), 1/6H は同定していない。

[0665]

参考例 250

5-ヒドロキシ-8-(3-ヒドロキシプロピル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-6-カルボン酸エチル(15.9g、54.2mmol)を 6 規定塩酸(180ml)に溶解させ、その混合物を 140 deg C で 40 分間撹拌した。

反応混合物を 0 deg C で 12 規定水酸化ナトリウム水溶液ついで酢酸を用いて中和した。

混合物を酢酸エチル(300ml+100ml×7)で抽出 した。

さらに、水層を食塩水で飽和とし、THF(100ml×

mixture with room temperature 15 min 40 minute was agitated next with 90 deg C.

After air cooling, in reaction mixture it neutralized with acetic acid includingwater (200 ml).

It agitated mixture for a while, it filtered crystal which wasprecipitated, dried, 5 -hydroxy -8- (3 -hydroxypropyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -6-carboxylic acid ethyl (11.2 g) as pale yellow crystal.

It designated mother liquor as saturated with salt , extracted with ethylacetate (50 ml X 4).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue recrystallization was donewith ethylacetate, same compound (4.71 g) was acquired.

total:15.9g.

mp132-134deg C.

Calcd:C, 56.63;H, 6.59;N, 14.15.

Found:C, 56.47;H, 6.59;N, 14.09.

mixture (5: 1);de 1.26 of ¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃) enol body and keto body (0.5 H, t, J=7.2Hz), 1.34 (2.5 H, t, J=7.2Hz),1.82 (2 H, quintet, J=5.6Hz), 2.48 (2.5 H, s), 2.58 (0.5 H, s), 3.51 (5/3 H, brs), 3.45 - 3.60 (1/3 H, m), 3.69 (5/3 H, t, J=5.9Hz), 3.67 -3.75 (1/3 H, m), 3.97 - 4.03 (1/3 H, m), 4.22 (1/3 H, q, J=7.1Hz), 4.29 (5/3 H, q, J=7.2Hz), 4.38 (5/3 H, s), 4.72 (1 H, br), 8.33 (5/6 H, s), 8.76 (1/6 H, s), 11.99 (5/6 H, br), 1/6 H have not done identification .

[0665]

Reference Example 250

5 -hydroxy -8- (3 -hydroxypropyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido melting [2 and 3 -d] pyrimidine -6-carboxylic acid ethyl (15.9 g, 54.2mmol) in 6 normal hydrochloric acid (180 ml), 40 min it agitated mixture with 140 deg C.

reaction mixture was neutralized with 0 deg C 12 rule sodium hydroxide aqueous solution production liquid making use of the acetic acid next.

mixture was extracted with ethylacetate (300 ml +100ml X 7).

Furthermore, it designated water layer as saturated with

Page 519 Paterra® InstantMT® Machine Translation (U.S. Pat. Ser. No. 6,490,548; Pat. Pending Ser. No. 10/367,296)

5)で抽出した。

有機層を併せ、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:2→酢酸エチル→酢酸エチル:エタノール=20:1)で精製し、8-(3-ヒドロキシプロピル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(7.77g)を黄色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.85(2H,quintet,J= 5.8Hz), 2.56(3H,s), 2.73(2H,t,J=7.1Hz), 3.55(2 H,br), 3.63(2H,t,J=7.2Hz), 3.84(2H,t,J=6.0Hz), 4.30(1H,br), 8.71(1H,s).

[0666]

参考例 251

4-ヒドロキシ-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(40.0g、220mmol)を THF(360ml)に懸濁させ、トリエチルアミン(76.5ml)を加え、続いてメタンスルホニルクロリド(26.4g)を 0 deg C で加えた。

混合物を室温で30分間撹拌した。

N-(2,4-ジメトキシベンジル)- β -アラニンエチル(5 8.9g)を加えた。

混合物を室温で12.5 時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(700 ml)を加えた。

混合物を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(500ml)、水(300ml×2)及び飽和食塩水(200ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、4-[N-(3-エトキシ-3-オキソプロピル)(2,4-ジメトキシベンジル)アミノ]-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(98.8g)を粗茶色オイルとして得た。

この化合物をさらに精製することなく次の反応に用いた。

20%ナトリウムエトキシドエタノール溶液(82.2g) をエタノール(300ml)で希釈した。

4-[N-(3-エトキシ-3-オキソプロピル)(2,4-ジメトキシベンジル)アミノ]-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(全量)のエタノール溶液(200ml)を滴下した。

混合物を室温で 25 分間ついで 90 deg C で 40 分間撹拌した。 saline, extracted with THF (100 ml X 5).

It adjusted organic layer, dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =1:2*ethylacetate *ethylacetate :ethanol =20:1), 8 - (3 -hydroxypropyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on it acquired (7.77 g) as the yellow oyl .

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.85 (2 H, quintet, J=5.8Hz), 2.56 (3 H, s), 2.73 (2 H, t,
J=7.1Hz), 3.55 (2 H, br), 3.63 (2 H, t, J=7.2Hz), 3.84 (2 H,
t, J=6.0Hz),4.30 (1 H, br), 8.71 (1 H, s).

[0666]

Reference Example 251

4 -hydroxy -2- methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl suspension doing (40.0 g, 220mmol) in THF (360 ml), continuously itadded methane sulfonyl chloride (26.4 g) with 0 deg C including triethylamine (76.5 ml).

mixture 30 min was agitated with room temperature.

N- (2 and 4 -dimethoxy benzyl) - the;be -alanine ethyl (58.9 g) was added.

mixture 12.5 hours was agitated with room temperature.

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (700 ml) was added.

mixture saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (500 ml), water (300 ml X 2) and was washed with the saturated saline (200 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, 4 - [N- (3 -ethoxy -3- oxo propyl) (2 and 4 -dimethoxy benzyl) amino] - 2 -methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl it acquired(98.8 g) roughly as brown color oyl.

It used for following reaction without furthermore refining the this compound.

20% sodium ethoxide ethanol solution (82.2 g) was diluted with ethanol (300 ml).

4 - [N- (3 -ethoxy -3- oxo propyl) (2 and 4 -dimethoxy benzyl) amino] - 2 -methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl ethanol solution (200 ml) of (total amount) was dripped.

mixture with room temperature 25 min 40 min was agitated next with 90 deg C.

反応混合物を減圧下、濃縮した。

残渣に水(600ml)を加え、酢酸で中和した(pH=4)。

混合物を暫く撹拌し、析出した結晶を濾取し、乾燥し、5-ヒドロキシ-8-(2,4-ジメトキシベンジル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-6-カルボン酸エチル(70.3g)を淡黄色結晶として得た。

mp105-106 deg C.

元素分析値 C₂₀H₂₃N₃ O₅・0.5H₂O として elemental analysis values

C< sub>20</ sub>H< sub>23</ sub>N< sub>3</ sub>O< sub>5</ sub>*0.5H< sub>2</ sub>O doing

Calcd:C,60.90;H,6.13;N,10.65.

Found: C,60.88; H,6.17; N,10.67.

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃)enol 体及び keto 体の 混合物(2:1) δ 1.22(1H,t,J=6.8Hz), 1.28(2H,t,J=7.0Hz), 2.47(2H,s), 2.59(1H,s), 3.44-3.99(1H,m), 3.80(4H,s), 3.83(2H,s), 4.17(2/3H,q,J=7.2Hz), 4.22(4/3H,q,J=7.1Hz), 4.34(4/3H,s), 4.75(4/3H,s), 4.80(1/3H,d,J=14.6Hz), 4.99(1/3H,d,J=14.6Hz), 6.42-6.48(2H,m), 7.19(1H,d,J=7.6Hz), 8.31(2/3H,s), 8.73(1/3H,s), 11.97(2/3H,br).

[0667]

参考例 252

5-ヒドロキシ-8-(2,4-ジメトキシベンジル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-6-カルボン酸エチル(69.8g、181mmol)を 6 規定塩酸(700 ml)に混合させ、その混合物を 140 deg C で 40 分間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮後、0 deg C で 12 規定水酸化ナトリウム水溶液を用いて中和した。

混合物を THF で徹底的に抽出した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

有機層を塩基性のシリカゲルに通した。

溶媒を減圧下、留去し、析出した結晶を酢酸エチルで洗浄し、乾燥し、2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(27.4g)を淡黄色結晶として得た。

mp240-242 deg C(分解).

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 2.55(3H,s), 2.74(2 H,t,J=7.1Hz), 3.70(2H,td,J=7.1,2.3Hz), 5.93(1 H,br), 8.76(1H,s).

reaction mixture was concentrated under vacuum.

In residue it neutralized with acetic acid including water (600 ml), (pH =4).

It agitated mixture for a while, it filtered crystal which wasprecipitated, dried, 5-hydroxy -8- (2 and 4-dimethoxy benzyl) - 2-methyl -7, 8-dihydro pyrido it acquired [2 and 3-d] pyrimidine -6-carboxylic acid ethyl (70.3 g) as pale yellow crystal.

mp105-106deg C.

Calcd:C, 60.90;H, 6.13;N, 10.65.

Found:C, 60.88;H, 6.17;N, 10.67.

mixture (2: 1);de 1.22 of ¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃) enol body and keto body (1 H, t, J=6.8Hz), 1.28 (2 H, t, J=7.0Hz), 2.47 (2 H, s), 2.59 (1 H, s), 3.44 - 3.99 (1 H, m), 3.80 (4 H, s), 3.83 (2 H, s), 4.17 (2/3 H, q, J=7.2Hz), 4.22 (4/3 H, q, J=7.1Hz), 4.34 (4/3 H, s), 4.75 (4/3 H, s), 4.80 (1/3 H, d, J=14.6Hz), 4.99 (1/3 H, d, J=14.6Hz), 6.42 - 6.48 (2 H, m), 7.19 (1 H, d, J=7.6Hz), 8.31 (2/3 H, s), 8.73 (1/3 H, s), 11.97 (2/3 H, br).

[0667]

Reference Example 252

5 -hydroxy -8- (2 and 4 -dimethoxy benzyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido mixing [2 and 3 -d] pyrimidine -6-carboxylic acid ethyl (69.8 g, 181mmol) to 6 normal hydrochloric acid (700 ml), 40 min it agitated mixture with 140 deg C.

reaction mixture under vacuum and after concentrating, was neutralizedwith 0 deg C making use of 12 rule sodium hydroxide aqueous solution production liquid.

mixture Tetsu was extracted bottom with THF.

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

It passed through organic layer to silica gel of basic.

Under vacuum, it removed solvent, it washed crystal which wasprecipitated with ethylacetate, dried, 2-methyl-7, 8-dihydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine-5 (6 H)-on itacquired (27.4 g) as pale yellow crystal.

mp240-242deg C (Disassembly).

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
2.55 (3 H, s), 2.74 (2 H, t, J=7.1Hz), 3.70 (2 H, td, J=7.1,
2.3Hz), 5.93 (1 H, br), 8.76 (1 H, s).

[0668]

参考例 253

1-(2-アミノエチル)ピペラジン(19.4g、150mmol) をトルエン(200ml)に溶解させた後、ベンズアル デヒド(15.9g)を加えた。

Dean-Stark を装着し、混合物を 125 deg C で 1. 5 時間撹拌した。

反応混合物に二炭酸ジ-t-ブチル(36.0g)を 0 deg C で加えた。

混合物を室温で14時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、1 規定硫酸水素 カリウム水溶液(330ml)を加えた。

混合物を室温で 5.5 時間撹拌した。

反応混合物をエーテル(200ml 及び 100ml)で洗 浄した。

水層を水酸化ナトリウムで強塩基性とし、食塩で飽和にした後、ジクロロメタン(400ml 及び 100ml×2)で抽出した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、4-(2-アミノエチル)-1-ピ ペラジンカルボン酸t-ブチル(31.9g)を粗オレンジ 色オイルとして得た。

この化合物はこれ以上精製せずに次の反応に 用いた。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.31(2H,br), 1.46(9 H,s), 2.39(4H,t,J=5.2Hz), 2.42(2H,t,J=6.2Hz), 2.80(2H,t,J=6.0Hz), 3.43(4H,t,J=5.1Hz).

[0669]

参考例 254

4-(2-アミノエチル)-1-ピペラジンカルボン酸 t-ブチル(31.8g、139mmol)のエタノール溶液(70ml)にアクリル酸エチル(14.6g)を滴下した。

混合物を室温で13.5 時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、4-[2-[(3-エトキシ-3-オキソプロピル)アミノ]エチル]-1-ピペラジンカルボン酸 t-ブチル(39.5g)を粗オイルとして得た。

この化合物は、さらに精製することなく次の反応に用いた。

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.26(3H,t,J=7.2Hz), 1.46(9H,s), 1.67(1H,br), 2.36-2.40(4H,m), 2.4 4-2.54(4H,m), 2.82(2H,t,J=6.2Hz), 2.90(2H,t,J=

[0668]

Reference Example 253

1 - (2 -aminoethyl) piperazine (19.4 g, 150mmol) after melting, benzaldehyde (15.9 g) was added to the toluene (200 ml).

Dean-Stark was mounted, mixture 1.5 hours was agitated with 125 deg C.

carbon dioxide di-t-butyl (36.0 g) was added to reaction mixture with 0 deg C.

mixture 14 hours was agitated with room temperature.

reaction mixture was concentrated under vacuum, 1 normal potassium hydrogen sulfate aqueous solution (330 ml) was added.

mixture 5.5 hours was agitated with room temperature.

reaction mixture was washed with ether (200 ml and 100 ml).

It designated water layer as strong basicity with sodium hydroxide, after with the salt making saturated, it extracted with dichloromethane (400 ml and 100 ml X 2).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, 4 - (2 -aminoethyl) - 1 -piperazine carboxylic acid t-butyl it acquired(31.9 g) roughly as orange oyl.

this compound above this without refining it used for following reaction.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.31 (2 H, br), 1.46 (9 H, s), 2.39 (4 H, t, J=5.2Hz), 2.42 (2
H, t, J=6.2Hz), 2.80 (2 H, t, J=6.0Hz), 3.43 (4 H, t,
J=5.1Hz).

[0669]

Reference Example 254

4 - (2 -aminoethyl) - 1 -piperazine carboxylic acid t-butyl ethyl acrylate (14.6 g) was dripped to ethanol solution (70 ml) of (31.8 g, 139mmol).

mixture 13.5 hours was agitated with room temperature.

Under vacuum, it concentrated reaction mixture, 4 - [2 - [(3 -ethoxy -3- oxo propyl) amino] ethyl] - 1 -piperazine carboxylic acid t-butyl itacquired (39.5 g) as crude oil.

It used this compound, for following reaction furthermore without refining.

¹H-nmr (300 MHz , CDCl₃);de
1.26 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.46 (9 H, s), 1.67 (1 H, br), 2.36 2.40 (4 H, m), 2.44 - 2.54(4 H, m), 2.82 (2 H, t, J=6.2Hz),

6.6Hz), 3.42(4H,t,J=5.1Hz), 4.14(2H,q,J=7.1Hz).

[0670]

参考例 255

4-ヒドロキシ-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(23.8g)を THF(200ml)に懸濁させ、トリエチルアミン(41.5ml)を加え、続いてメタンスルホニルクロリド(14.3g)を 0 deg C で加えた。

混合物を 0 deg C で 1.25 時間ついで室温で 10 分間撹拌した。

4-[2-[(3-エトキシ-3-オキソプロピル)アミノ]エチル]-1-ピペラジンカルボン酸 t-ブチル(39.2g)を加えた。

混合物を室温で3時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(600 ml)を加えた。

混合物を水(400ml)、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(150ml)及び飽和食塩水(100ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1→1:2→酢酸エチル)で精製し、4-[[2-[4-(t-ブトキシカルボニル)-1-ピペラジニル]エチル](3-エトキシ-3-オキソプロピル)アミノ]-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(55.7g)をオレンジ色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.25(3H,t,J=7.1Hz), 1.37(3H,t,J=7.1Hz), 1.45(9H,s), 2.39-2.47(4H, m), 2.51(3H,s), 2.59(2H,t,J=6.8Hz), 2.73(2H,t,J=7.4Hz), 3.35-3.44(4H,m), 3.60(2H,t,J=6.8Hz), 3.75(2H,t,J=7.5Hz), 4.13(2H,q,J=7.2Hz), 4.33 (2H,q,J=7.1Hz), 8.50(1H,s).

[0671]

参考例 256

20%ナトリウムエトキシドエタノール溶液(7.73g) をエタノール(30ml)で希釈した。

4-[[2-[4-(t-ブトキシカルボニル)-1-ピペラジニル] エチル](3-エトキシ-3-オキソプロピル)アミノ]-2-メ チル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(10.2g、20.7 mmol)のエタノール溶液(20ml)を滴下した。

混合物を室温で 20 分間ついで 90 deg C で 40 分間撹拌した。

空冷後、反応混合物を減圧下、濃縮し、水(100

2.90 (2 H, t, J=6.6Hz), 3.42 (4 H, t, J=5.1Hz), 4.14 (2 H, q, J=7.1Hz).

[0670]

Reference Example 255

4 -hydroxy -2- methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl suspension doing (23.8 g) in THF (200 ml), continuously itadded methane sulfonyl chloride (14.3 g) with 0 deg C including triethylamine (41.5 ml).

mixture with 0 deg C 1.25 hours 10 min was agitated next with the room temperature .

4 - [2 - [(3 -ethoxy -3- oxo propyl) amino] ethyl] - 1 -piperazine carboxylic acid t-butyl (39.2 g) was added.

mixture 3 hours was agitated with room temperature.

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (600 ml) was added.

mixture water (400 ml), saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (150 ml) and was washed with the saturated saline (100 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =1:1*1:2*ethylacetate), 4 - [[2 - [4 - (t-butoxycarbonyl jp11) - 1 -piperazinyl] ethyl] (3 -ethoxy -3- oxo propyl) amino] -2 -methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl it acquired (55.7 g) as orange oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.25 (3 H, t, J=7.1Hz), 1.37 (3 H, t, J=7.1Hz), 1.45 (9 H, s),
2.39 - 2.47 (4 H, m), 2.51 (3 H, s), 2.59(2 H, t, J=6.8Hz),
2.73 (2 H, t, J=7.4Hz), 3.35 - 3.44 (4 H, m), 3.60 (2 H, t,
J=6.8Hz), 3.75 (2 H, t, J=7.5Hz), 4.13 (2 H, q, J=7.2Hz),
4.33 (2 H, q, J=7.1Hz), 8.50(1 H, s).

[0671]

Reference Example 256

20% sodium ethoxide ethanol solution (7.73 g) was diluted with ethanol (30 ml).

4 - [[2 - [4 - (t-butoxycarbonyl jp11) - 1 -piperazinyl] ethyl] (3 -ethoxy -3- oxo propyl) amino] - 2 -methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl ethanol solution (20 ml) of (10.2 g, 20.7mmol) was dripped.

mixture with room temperature 20 min 40 min was agitated next with 90 deg C.

After air cooling, under vacuum, it concentrated reaction

ml)を加え、酢酸で中和した。

混合物を食塩で飽和とし、酢酸エチル(250ml 及び 100ml)で抽出した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、8-[2-[4-(t-ブトキシカルボニル)ピペラジン-1-イル]エチル]-5-ヒドロキシ-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-6-カルボン酸エチルを粗黄色固体として得た。

この化合物は、さらに精製することなく次の反応 に用いた。

8-[2-[4-(t-ブトキシカルボニル)ピペラジン-1-イル]エチル]-5-ヒドロキシ-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-6-カルボン酸エチル(全量)を 6 規定塩酸(70ml)に溶解させ、その混合物を140 deg Cで25分間撹拌した。

反応混合物を0 deg Cで水酸化カリウムを用い て中和した。

混合物を減圧下、濃縮し、エタノール(200ml)を加えた。

トリエチルアミン(4.3ml)及び二炭酸ジ-t-ブチル(5.0g)を加えた。

混合物を室温で12時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、水(200ml)を加えた。

混合物を酢酸エチル(300ml 及び 100ml×2)で 抽出した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性:ヘキサン:酢酸エチル=2:1 \rightarrow 1:1)で精製し、さらに酢酸エチルジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、4-[2-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)エチル]-1-ピペラジンカルボン酸 t-ブチル(2.94g)を淡黄色結晶として得た。

mp91-92 deg C.

元素分析値 C₁₉H₂₉N₅O₃ として

Calcd:C,60.78;H,7.79;N,18.65.

Found: C,60.64; H,7.82; N,18.56.

mixture, itneutralized with acetic acid including water (100 ml).

It designated mixture as saturated with salt , extracted with ethylacetate (250 ml and 100 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, 8 - [2 - [4 - (t-butoxycarbonyl jp11) piperazine -1- yl] ethyl] - 5 -hydroxy -2- methyl -7, 8-dihydro pyrido it acquired[2 and 3 -d] pyrimidine -6-carboxylic acid ethyl roughly as yellow solid.

It used this compound, for following reaction furthermore without refining.

8 - [2 - [4 - (t-butoxycarbonyl jp11) piperazine -1- yl] ethyl] - 5 -hydroxy -2- methyl -7, 8-dihydro pyrido melting [2 and 3 -d] pyrimidine -6-carboxylic acid ethyl (total amount) in 6 normal hydrochloric acid (70 ml), 25 min itagitated mixture with 140 deg C.

reaction mixture was neutralized with 0 deg C making use of potassium hydroxide.

mixture was concentrated under vacuum , ethanol (200 ml) was added.

triethylamine (4.3 ml) and carbon dioxide di-t-butyl (5.0 g) was added.

mixture 12 hours was agitated with room temperature.

reaction mixture was concentrated under vacuum, water (200 ml) was added.

mixture was extracted with ethylacetate (300 ml and 100 ml X 2).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukurornatogurafii](basic :hexane :ethylacetate =2:1*1:1), furthermore did recrystallization with ethylacetate -diisopropyl ether jp11 , 4 - [2 - (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) ethyl] - 1 -piperazine carboxylic acid t-butyl itacquired (2.94 g) as pale yellow crystal .

mp91-92deg C.

elemental analysis values
C₁₉H₂₉N₅O₃
doing

Calcd:C, 60.78;H, 7.79;N, 18.65.

Found:C, 60.64;H, 7.82;N, 18.56.

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.46(9H,s), 2.48(4 H,t,J=5.0Hz), 2.53(3H,s), 2.61(2H,t,J=6.6Hz), 2.70(2H,t,J=7.1Hz), 3.38(4H,t,J=5.0Hz), 3.66(2 H,t,J=7.1Hz), 3.85(2H,t,J=6.5Hz), 8.70(1H,s).

[0672]

参考例 257

8-(3-ヒドロキシプロピル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(3.92g、17.7mm ol)をジクロロメタン(150ml)に溶解させ、デス-マーチン試薬(8.27g)を加えた。

混合物を室温で30分間撹拌した。

反応混合物に 0.2M チオ硫酸ナトリウム水溶液 (150ml)を加えた。

混合物を酢酸エチル(200ml、50ml×4)ついてジ クロロメタン(50ml×4)で抽出した。

有機層をそれぞれ無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1→1:2→酢酸エチル)で精製し、3-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)プロパナール(3.20g)をオイルとして得た。

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 2.55(3H,s), 2.70(2 H,t,J=7.1Hz), 2.92(2H,td,J=6.2,1.2Hz), 3.72(2 H,t,J=7.1Hz), 3.96(2H,t,J=6.3Hz), 8.70(1H,s), 9.88(1H,s).

[0673]

参考例 258

3-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)プロパナール(183mg、0.83 mmol)を 1,2-ジクロロエタン(10ml)に溶解させ、1-(2-フロイル)ピペラジン(226mg)を加えた。

トリアセトキシヒドロホウ酸ナトリウム(531mg)及び酢酸(1滴)を加えた。

混合物を室温で 2.5 時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(80m l)を加えた。

混合物を 1 規定水酸化ナトリウム水溶液(20ml)、水(20ml)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィー(塩基性:ヘキサン:酢酸エ ¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.46 (9 H, s), 2.48 (4 H, t, J=5.0Hz), 2.53 (3 H, s), 2.61 (2
H, t, J=6.6Hz), 2.70 (2 H, t, J=7.1Hz), 3.38 (4 H, t,
J=5.0Hz),3.66 (2 H, t, J=7.1Hz), 3.85 (2 H, t, J=6.5Hz),
8.70 (1 H, s).

[0672]

Reference Example 257

8 - (3 -hydroxypropyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on melting (3.92 g, 17.7mmol) in dichloromethane (150 ml), it added Dess-Martin reagent (8.27 g).

mixture 30 min was agitated with room temperature.

 $0.2~\mathrm{Msodium}$ thiosulfate aqueous solution (150 ml) were added to reaction mixture .

ethylacetate (200 ml, 50ml X 4) being attached, it extracted mixture with dichloromethane (50 ml X 4).

organic layer was dried respectively with anhydrous sodium sulfate .

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =1:1*1:2*ethylacetate), 3 - it acquired (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) propanal (3.20 g) as oyl.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
2.55 (3 H, s), 2.70 (2 H, t, J=7.1Hz), 2.92 (2 H, td, J=6.2,
1.2Hz), 3.72 (2 H, t, J=7.1Hz), 3.96 (2 H, t, J=6.3Hz), 8.70
(1 H, s),9.88 (1 H, s).

[0673]

Reference Example 258

3 - 1 and 2 -dichloroethane melting (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) propanal (183 mg, 0.83mmol) in (10 ml), 1 - it added(2 -furoyl) piperazine (226 mg).

triacetoxy hydro sodium borate (531 mg) and acetic acid (1 drop) was added.

mixture 2.5 hours was agitated with room temperature.

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (80 ml) was added.

mixture 1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (20 ml), water (20 ml) and was washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](basic:hexane:ethylacetate

チル=1:1)で精製し、8-[3-[4-(2-フロイル)ピペラジン-1-イル]プロピル]-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(108mg)をオイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.86(2H,quintet,J=7.2Hz), 2.43-2.55(6H,m), 2.53(3H,s), 2.71(2H, t,J=7.2Hz), 3.64(2H,t,J=7.2Hz), 3.74-3.82(6H, m), 6.48(1H,dd,J=3.2,1.8Hz), 7.00(1H,d,J=3.2Hz), 7.48(1H,dd,J=1.8,0.8Hz), 8.69(1H,s).

[0674]

参考例 259

3-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)プロパナール(2.77g、12.6mmol)を1,2-ジクロロエタン(60ml)に溶解させ、1-Boc-ピペラジン(2.59g)を加えた。

トリアセトキシヒドロホウ酸ナトリウム(5.36g)及び酢酸(1.0ml)を加えた。

混合物を室温で2時間撹拌した。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(50ml)及び飽和 食塩水(20ml)を加えた。

混合物をジクロロメタン(100ml 及び 30ml×5)で 抽出した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性:ヘキサン:酢酸エチル=2:1→1:1→酢酸エチル:エタノール=20:1→10:1)で精製し、4-[3-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)プロピル]-1-ピペラジンカルボン酸 t-ブチル(3.45g)をオイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.46(9H,s), 1.84(2 H,quintet,J=7.3Hz), 2.37-2.46(6H,m), 2.53(3H, s), 2.69(2H,t,J=7.0Hz), 3.44(4H,t,J=5.1Hz), 3.6 3(2H,t,J=7.2Hz), 3.76(2H,t,J=7.3Hz), 8.69(1H, s).

[0675]

参考例 260

4-[3-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d] ピリミジン-8(5H)-イル)プロピル]-1-ピペラジンカルボン酸 <math>t-ブチル(3.35g,8.60mmol),3-(3-クロロフェノキシ)アニリン<math>(5.67g)及び p-トルエンスルホン酸ー水和物(164mg)をトルエン(50ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 51 時間撹拌した。

=1:1), 8 - [3 - [4 - (2 -furoyl) piperazine -1 - yl] propyl] - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on it acquired (108 mg) as the oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.86 (2 H, quintet, J=7.2Hz), 2.43 - 2.55 (6 H, m), 2.53 (3 H,
s), 2.71 (2 H, t, J=7.2Hz), 3.64 (2 H, t, J=7.2Hz), 3.74- 3.82
(6 H, m), 6.48 (1 H, dd, J=3.2, 1.8Hz), 7.00 (1 H, d,
J=3.2Hz), 7.48 (1 H, dd, J=1.8, 0.8Hz), 8.69 (1 H, s).

[0674]

Reference Example 259

3 - 1 and 2 -dichloroethane melting (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) propanal (2.77 g, 12.6mmol) in (60 ml), 1 -Boc-piperazine itadded (2.59 g).

triacetoxy hydro sodium borate (5.36 g) and acetic acid (1.0 $\,$ ml) was added.

mixture 2 hours was agitated with room temperature.

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (50 ml) and saturated saline (20 ml) was added.

mixture was extracted with dichloromethane (100 ml and 30 ml \times 5).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](basic:hexane:ethylacetate =2:1*1:1*ethylacetate:eihanol=20:1*10:1), 4 - [3 - (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) propyl] - 1 -piperazine carboxylic acid t-butyl it acquired (3.45 g) as oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.46 (9 H, s), 1.84 (2 H, quintet, J=7.3Hz), 2.37 - 2.46 (6 H,
m), 2.53 (3 H, s), 2.69 (2 H, t, J=7.0Hz), 3.44(4 H, t,
J=5.1Hz), 3.63 (2 H, t, J=7.2Hz), 3.76 (2 H, t, J=7.3Hz),
8.69 (1 H, s).

[0675]

Reference Example 260

4 - [3 - (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) propyl] - 1 -piperazine carboxylic acid t-butyl (3.35 g, 8.60mmol), 3 - (3 -chlorophenoxy) aniline (5.67 g) and p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (164 mg) was mixedto toluene (50 ml).

mixture 51 hours was agitated with 125 deg C.

反応混合物に酢酸エチル(350ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(50ml)、水(50m l)及び飽和食塩水(50ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性:ヘキサン:酢酸エチル=4:1→3:1→2:1、ヘキサン:酢酸エチル=3:1→酢酸エチル→酢酸エチル:エタノール=20:1→10:1→酢酸エチル:エタノール:トリエチルアミン=100:10:3)で精製し、4-[3-[5-[[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]イミノ]-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]プロピル]-1-ピペラジンカルボン酸 t-ブチル(1.80g)を黄色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.46(9H,s), 1.81(2 H,quintet,J=6.9Hz), 2.36-2.43(6H,m), 2.53(3H, s), 2.63(2H,t,J=6.6Hz), 3.38-3.46(6H,m), 3.72 (2H,t,J=7.2Hz), 6.46(1H,t,J=2.0Hz), 6.58(1H,ddd,J=7.9,1.9,1.0Hz), 6.76(1H,ddd,J=8.3,2.4,0.9Hz), 6.92(1H,ddd,J=8.1,2.2,1.1Hz), 7.01(1H,t,J=2.2Hz), 7.07(1H,ddd,J=7.8,2.0,1.0Hz), 7.26(1H,t,J=8.1Hz), 7.31(1H,t,J=8.0Hz), 8.85(1H,s).

[0676]

参考例 261

4-アミノブタノール(13.4g、150mmol)のエタノー ル溶液(75ml)にアクリル酸エチル(16.5g)を滴下 した。

混合物を室温で14時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、N-(4-ヒドロキシブチル)- β -アラニンエチル(32.2g)を粗淡黄色オイルとして得た。

この化合物は、さらに精製することなく次の反応に用いた。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.26(3H,t,J=7.3Hz), 1.56-1.74(4H,m), 2.53(2H,t,J=6.2Hz), 2.67(2H,t,J=5.5Hz), 2.88(2H,t,J=6.2Hz), 3.57(2H,t,J=5.1Hz), 4.15(2H,q,J=7.1Hz), OH 及び NH は同定していない.

[0677]

参考例 262

4-ヒドロキシ-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(24.6g)を THF(300ml)に懸濁させ、トリエチルアミン(47.1ml)を加え、続いてメタンスルホニルクロリド(16.2g)を 0 deg C で加えた。

After adding ethylacetate (350 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (50 ml), thewater (50 ml) and you washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](basic:hexane:ethylacetate =4:1*3:1*2:1, hexane:ethylacetate =3:1*ethylacetate*ethylacetate:ethanol

=20:1*10:1*ethylacetate :ethanol :triethylamine =100:10:3), 4 - [3 - [5 - [[3 - (3 -chlorophenoxy)] phenyl] imino] - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] propyl] - 1 -piperazine carboxylic acid t-butyl it acquired (1.80 g) as yellow oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.46 (9 H, s), 1.81 (2 H, quintet, J=6.9Hz), 2.36 - 2.43 (6 H,
m), 2.53 (3 H, s), 2.63 (2 H, t, J=6.6Hz), 3.38-3.46 (6 H,
m), 3.72 (2 H, t, J=7.2Hz), 6.46 (1 H, t, J=2.0Hz), 6.58 (1 H,
ddd, J=7.9, 1.9, 1.0Hz), 6.76 (1 H, ddd, J=8.3, 2.4, 0.9Hz),
6.92 (1 H, ddd, J=8.1, 2.2, 1.1Hz), 7.01 (1 H, t, J=2.2Hz),
7.07(1 H, ddd, J=7.8, 2.0, 1.0Hz), 7.26 (1 H, t, J=8.1Hz),
7.31 (1 H, t, J=8.0Hz), 8.85 (1 H, s).

[0676]

Reference Example 261

4 -amino butanol ethyl acrylate (16.5 g) was dripped to ethanol solution (75 ml) of (13.4 g, 150mmol).

mixture 14 hours was agitated with room temperature.

Under vacuum, it concentrated reaction mixture, N-(4 -hydroxybutyl) - the; be-alanine ethyl it acquired (32.2 g) roughly as pale yellow oyl.

It used this compound, for following reaction furthermore withoutrefining.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.26 (3 H, t, J=7.3Hz), 1.56 - 1.74 (4 H, m), 2.53 (2 H, t,
J=6.2Hz), 2.67 (2 H, t, J=5.5Hz), 2.88 (2 H, t, J=6.2Hz),
3.57(2 H, t, J=5.1Hz), 4.15 (2 H, q, J=7.1Hz), OH or NH
have not done identification.

[0677]

Reference Example 262

4 -hydroxy -2- methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl suspension doing (24.6 g) in THF (300 ml), continuously itadded methane sulfonyl chloride (16.2 g) with 0 deg C including triethylamine (47.1 ml).

混合物を室温で40分間撹拌した。

N-(4-ヒドロキシブチル)- β -アラニンエチル(全量)を加えた。

混合物を室温で3.5 時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(500 ml)を加えた。

混合物を水(200ml)及び飽和食塩水(175ml)で 洗浄した。

水層を酢酸エチル(75ml)で抽出した。

有機層を併せ、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1→1:2→酢酸エチル)で精製し、4-[N-(3-エトキシ-3-オキソプロピル)(4-ヒドロキシブチル)アミノ]-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(44.8g)を粗黄色オイルとして得た。

この化合物をさらに精製することなく次の反応に 用いた。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.25(3H,t,J=7.1Hz), 1.37(3H,t,J=7.0Hz), 1.46-1.62(2H,m), 1.67-1.8 2(2H,m), 1.96(1H,br), 2.52(3H,s), 2.70(2H,t,J=7.3Hz), 3.45(2H,t,J=7.6Hz), 3.67(2H,q,J=5.3Hz), 3.76(2H,t,J=7.3Hz), 4.13(2H,q,J=7.2Hz), 4.33(2H,q,J=7.2Hz), 8.50(1H,s).

[0678]

参考例 263

20%ナトリウムエトキシドエタノール溶液(47.4g) をエタノール(180ml)で希釈した。

4-[N-(3-エトキシ-3-オキソプロピル)(4-ヒドロキシブチル)アミノ]-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(44.8g、126mmol)のエタノール溶液(120ml)を滴下した。

混合物を室温で 20 分間ついで 90 deg C で 50 分間撹拌した。

空冷後、反応混合物を、減圧下、濃縮し、水(25 0ml)を加え、酢酸で中和した。

混合物を酢酸エチル(700ml、100ml×5)で抽出 した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を酢酸エチルで再結晶を行い、5-ヒドロキシ-8-(4-ヒドロキシブチル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-

mixture 40 min was agitated with room temperature.

N- (4 -hydroxybutyl) - the;be -alanine ethyl (total amount) was added.

mixture 3.5 hours was agitated with room temperature.

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (500 ml) was added.

mixture water (200 ml) and was washed with saturated saline (175 ml).

water layer was extracted with ethylacetate (75 ml).

It adjusted organic layer, dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =1:1*1:2*ethylacetate), 4 - [N- (3 -ethoxy -3- oxo propyl) (4 -hydroxybutyl) amino] - 2 -methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl it acquired (44.8 g) roughly as yellow oyl.

It used for following reaction without furthermore refining the this compound.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.25 (3 H, t, J=7.1Hz), 1.37 (3 H, t, J=7.0Hz), 1.46 - 1.62 (2
H, m), 1.67 - 1.82 (2 H, m), 1.96(1 H, br), 2.52 (3 H, s),
2.70 (2 H, t, J=7.3Hz), 3.45 (2 H, t, J=7.6Hz), 3.67 (2 H, q,
J=5.3Hz), 3.76 (2 H, t, J=7.3Hz), 4.13 (2 H, q, J=7.2Hz),
4.33 (2 H, q, J=7.2Hz),8.50 (1 H, s).

[0678]

Reference Example 263

20% sodium ethoxide ethanol solution (47.4 g) was diluted with ethanol (180 ml).

4 - [N- (3 -ethoxy -3- oxo propyl) (4 -hydroxybutyl) amino] - 2 -methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl ethanol solution (120 ml) of (44.8 g, 126mmol) was dripped.

mixture with room temperature 20 min 50 min was agitated next with 90 deg C.

After air cooling, under vacuum, it concentrated reaction mixture, itneutralized with acetic acid including water (250 ml).

mixture was extracted with ethylacetate (700 ml, 100ml X 5).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, to remove solvent, residue to do recrystallization with ethylacetate, 5-hydroxy -8-(4-hydroxybutyl) - 2-methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3-d]

6-カルボン酸エチル(42.3g)。

この化合物をさらに精製することなく次の反応に 用いた。

mp118-121 deg C.

pyrimidine -6-carboxylic acid ethyl (42.3 g).

It used for following reaction without furthermore refining the this compound.

mp118-121deg C.

元素分析

elemental analysis values

値 C₁₅H₂₁N

C < sub > 15 < / sub > H < sub > 21 < / sub > N < sub > 3 < / sub > 0 < sub > 4 < / sub > *1.25 H < sub > 2 < / sub > 0 < *0.5 AcOH < sub > 1 < sub > 1 < sub > 2 < sub > 0 < sub > 1 < sub > 2 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 1 < sub > 2 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 1 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 < sub > 0 <

 $_3O_4 \cdot 1.25H_2$ doing

O·0.5AcO

Hとして

Calcd: C,53.40; H,7.14; N,11.68.

Found:C,53.31;H,6.85;N,11.56.

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃)enol 体及び keto 体の 混合物(3:1) δ 1.27(0.75H,t,J=7.2Hz), 1.34(2.25 H,t,J=7.2Hz), 1.58-1.66(2H,m), 1.76(2H,quinte t,J=7.3Hz), 2.47(2.25H,s), 2.56(0.75H,s), 3.60 (2H,t,J=7.2Hz), 3.66-3.73(0.25H,m), 3.76(2H,t,J =6.0Hz), 3.85-4.04(0.5H,m), 4.23(0.5H,q,J=7.1 Hz), 4.28(1.5H,q,J=7.1Hz), 4.41(1.5H,s), 8.31 (0.75H,s), 8.74(0.25H,s), 11.99(0.75H,br), OH は同定していない。

[0679]

参考例 264

5-ヒドロキシ-8-(4-ヒドロキシブチル)-2-メチル-7, 8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-6-カルボン酸エチル(全量)を 6 規定塩酸(315ml)に溶解させ、その混合物を 140 deg C で 35 分間撹拌した。

反応混合物を、減圧下、濃縮し、0 deg C で水酸化ナトリウム水溶液ついで酢酸を用いて中和した。

析出した塩を濾過した後、酢酸エチル(300ml+1 00ml×7)で抽出した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1→1:2→酢酸エチル→酢酸エチル:メタノール=20:1→10:1)で精製し、8-(4-ヒドロキシブチル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(21.9g)をオレンジ色オイルとして得た。

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.63(2H,quintet,J=6.6Hz), 1.77(2H,quintet,J=7.2Hz), 2.55(3H,s), 2.71(2H,t,J=7.2Hz), 3.63(2H,t,J=7.2Hz), 3.75(2H,t,J=6.0Hz), 3.77(2H,t,J=7.2Hz), 8.69(1H,s), OH は同定していない.

[0680]

Calcd:C, 53.40;H, 7.14;N, 11.68.

Found:C, 53.31;H, 6.85;N, 11.56.

mixture (3: 1);de 1.27 of <sup>1-/sup>H-nmr (300 MHz , CDCl<sub>3-/sub>) enol body or keto body (0.75 H, t, J=7.2Hz),1.34 (2.25 H, t, J=7.2Hz), 1.58 - 1.66 (2 H, m), 1.76 (2 H, quintet, J=7.3Hz), 2.47 (2.25 H, s), 2.56 (0.75 H, s), 3.60 (2 H, t, J=7.2Hz), 3.66 -3.73 (0.25 H, m), 3.76 (2 H, t, J=6.0Hz), 3.85 - 4.04 (0.5 H, m), 4.23 (0.5 H, q, J=7.1Hz), 4.28 (1.5 H, q, J=7.1Hz), 4.41 (1.5 H, s), 8.31 (0.75 H, s),8.74 (0.25 H, s), 11.99 (0.75 H, br), OH has not done identification .

[0679]

Reference Example 264

5 -hydroxy -8- (4 -hydroxybutyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido melting [2 and 3 -d] pyrimidine -6-carboxylic acid ethyl (total amount) in 6 normal hydrochloric acid (315 ml), 35 min it agitated mixture with 140 deg C.

Under vacuum, it concentrated reaction mixture, it neutralized with 0 deg C sodium hydroxide aqueous solution production liquid making use of acetic acid next.

After filtering salt which it precipitated, it extracted with the ethylacetate (300 ml +100ml X 7).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =1:1*1:2*ethylacetate *ethylacetate :methanol =20:1*10:1), 8 - (4 -hydroxybutyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on it acquired (21.9 g) as the orange oyl .

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.63 (2 H, quintet, J=6.6Hz), 1.77 (2 H, quintet, J=7.2Hz),
2.55 (3 H, s), 2.71 (2 H, t, J=7.2Hz), 3.63 (2 H, t, J=7.2Hz),
3.75 (2 H, t, J=6.0Hz),3.77 (2 H, t, J=7.2Hz), 8.69 (1 H, s),
OH has not done identification.

[0680]

参考例 265

8-(4-ヒドロキシブチル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(5.28g、22.4mmol)をジクロロメタン(120ml)に溶解させ、デス-マーチン試薬(10.0g)を加えた。

混合物を室温で30分間撹拌した。

反応混合物に 0.2M チオ硫酸ナトリウム水溶液 (150ml)を加えた。

混合物をジクロロメタン(300ml、50ml×3)で抽出 した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を酢酸エチル:へキサン=1:1 で不溶物を取り除いた。

濾液を減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1→ 1:2→酢酸エチル)で精製した。

さらに酢酸エチル:ヘキサン=1:1 で不溶物を再除去し、濾液を減圧下、濃縮し、4-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)ブタナール(4.69g)をオイルとして得た。

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.99(2H,quintet,J=7.1Hz), 2.54(3H,s), 2.57(2H,td,J=6.9,0.9Hz), 2.71(2H,t,J=7.2Hz), 3.64(2H,t,J=6.9Hz), 3.75(2H,t,J=7.2Hz), 8.71(1H,s), 9.82(1H,s).

[0681]

参考例 266

4-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)ブタナール(4.67g、20.0mmol)を 1,2-ジクロロエタン(100ml)に溶解させ、1-Boc-ピペラジン(4.10g)を加えた。

トリアセトキシヒドロホウ酸ナトリウム(8.49g)及び酢酸(1.0ml)を加えた。

混合物を室温で1時間撹拌した。

アセトン(6.0ml)を加え、室温で 10 分間撹拌した。

ジクロロメタン(250ml)を加えた。

混合物を 1 規定水酸化ナトリウム水溶液(150m l)及び飽和食塩水(100ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラ

Reference Example 265

8 - (4 -hydroxybutyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on melting (5.28 g, 22.4mmol) in dichloromethane (120 ml), it added Dess-Martin reagent (10.0 g).

mixture 30 min was agitated with room temperature.

0.2 Msodium thiosulfate aqueous solution (150 ml) were added to reaction mixture.

mixture was extracted with dichloromethane (300 ml , 50ml \times 3).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue insoluble matter was removedwith ethylacetate:hexane =1:1.

filtrate was concentrated under vacuum, residue was refined with[shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate ==1:1*1:2*ethylacetate).

Furthermore it re-removed insoluble matter with ethylacetate:hexane =1:1, under vacuum, concentrated filtrate, 4 - it acquired (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) butanal (4.69 g) as oyl.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.99 (2 H, quintet, J=7.1Hz), 2.54 (3 H, s), 2.57 (2 H, td,
J=6.9, 0.9Hz), 2.71 (2 H, t, J=7.2Hz), 3.64 (2 H, t,
J=6.9Hz), 3.75 (2 H, t, J=7.2Hz), 8.71 (1 H, s), 9.82 (1 H, s).

[0681]

Reference Example 266

4 - 1 and 2 -dichloroethane melting (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) butanal (4.67 g, 20.0mmol) in (100 ml), 1 -Boc-piperazine itadded (4.10 g).

triacetoxy hydro sodium borate (8.49 g) and acetic acid (1.0 ml) was added.

mixture 1 hour was agitated with room temperature.

Including acetone (6.0 ml), $10 \ \text{min}$ it agitated with room temperature .

dichloromethane (250 ml) was added.

mixture 1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (150 ml) and was washed with saturated saline (100 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with

ムクロマトグラフィー(塩基性:ヘキサン:酢酸エチル= $2:1 \rightarrow 1:1$ 、酢酸エチル:メタノール=10:1)で精製し、さらに酢酸エチル-ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、 $4-[4-(2-3) \rightarrow 1]$ でよった。カージーに「2,3-d」ピリミジン-8(5H)-イル)ブチル]-1-ピペラジンカルボン酸 t-ブチル (5.53g)を無色結晶として得た。

mp71-72 deg C.

元素分析値 C21H33N5O3 として

Calcd:C,62.51;H,8.24;N,17.36.

Found: C,62.61; H,8.42; N,17.25.

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.46(9H,s), 1.53-1. 59(2H,m), 1.64-1.70(2H,m), 2.36-2.43(6H,m), 2.53(3H,s), 2.69(2H,t,J=7.2Hz), 3.43(4H,t,J=5.0 Hz), 3.60(2H,t,J=7.1Hz), 3.73(2H,t,J=7.2Hz), 8.69(1H,s).

[0682]

参考例 267

4-[4-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d] ピリミジン-8(5H)-イル)ブチル]-1-ピペラジンカルボン酸 t-ブチル(5.52g、13.6mmol)、3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(9.01g)及び p-トルエンスルホン酸ー水和物(0.26g)をトルエン(140ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 35 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(500ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(75ml)、水(75ml)及び飽和食塩水(50ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1 \rightarrow 酢酸エチル→酢酸エチル:メタノール=20:1 \rightarrow 10:1 \rightarrow 酢酸エチル:エタノール:トリエチルアミン=100:10:1)で精製し、4-[4-[5-[[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]イミノ]-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]ブチル]-1-ピペラジンカルボン酸 t-ブチル(3.31g)を黄色アモルファスとして得た。

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.46(9H,s), 1.52-1. 70(4H,m), 2.37-2.42(6H,m), 2.53(3H,s), 2.63(2 H,t,J=6.6Hz), 3.37-3.44(6H,m), 3.70(2H,t,J=7.1 Hz), 6.47(1H,t,J=2.1Hz), 6.59(1H,ddd,J=7.8,2. 0,0.9Hz), 6.76(1H,ddd,J=8.3,2.3,1.0Hz), 6.92(1

[shirikagerukaramukuromatogurafii](basic :hexane :ethylacetate =2:1*1:1, ethylacetate :methanol =10:1), furthermore did recrystallization with ethylacetate -diisopropyl ether jp11, 4 - [4 - (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) butyl] - 1 -piperazine carboxylic acid t-butyl itacquired (5.53 g) as colorless crystal.

mp71-72deg C.

elemental analysis values C₂₁H₃₃N₅O₃ doing

Calcd:C, 62.51;H, 8.24;N, 17.36.

Found:C, 62.61;H, 8.42;N, 17.25.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.46 (9 H, s), 1.53 - 1.59 (2 H, m), 1.64 - 1.70 (2 H, m),
2.36 - 2.43 (6 H, m),2.53 (3 H, s), 2.69 (2 H, t, J=7.2Hz),
3.43 (4 H, t, J=5.0Hz), 3.60 (2 H, t, J=7.1Hz), 3.73 (2 H, t,
J=7.2Hz), 8.69 (1 H, s).

[0682]

Reference Example 267

4 - [4 - (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) butyl] - 1 -piperazine carboxylic acid t-butyl (5.52 g, 13.6mmol), 3 - (3 -chlorophenoxy) aniline (9.01 g) and p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.26 g) was mixed to toluene (140 ml).

mixture 35 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (500 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (75 ml), thewater (75 ml) and you washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =4:1 *ethylacetate *ethylacetate :methanol =20:1*10:1*ethylacetate :ethanol :triethylamine =100:10:1), 4-[4-[5-[[3-(3-chlorophenoxy) phenyl] imino]-2-methyl-6, 7-dihydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine-8 (5 H)-yl] butyl]-1-piperazine carboxylic acid t-butyl it acquired (3.31 g) as yellow amorphous.

¹H-nmr (300 MHz , CDCl₃);de
1.46 (9 H, s), 1.52 - 1.70 (4 H, m), 2.37 - 2.42 (6 H, m),
2.53 (3 H, s), 2.63(2 H, t, J=6.6Hz), 3.37 - 3.44 (6 H, m),
3.70 (2 H, t, J=7.1Hz), 6.47 (1 H, t, J=2.1Hz), 6.59 (1 H,
ddd, J=7.8, 2.0, 0.9Hz), 6.76 (1 H, ddd, J=8.3, 2.3, 1.0Hz),

H,ddd,J=8.3,2.4,0.9Hz), 7.01(1H,t,J=2.1Hz), 7.0 7(1H,ddd,J=8.0,2.0,1.2Hz), 7.25(1H,t,J=8.1Hz), 7.31(1H,t,J=8.1Hz), 8.85(1H,s).

[0683]

参考例 268

1,4-ジオキサ-8-アザスピロ[4.5]デカン(7.16g、5 0.0mmol)をトリエチルアミン(40ml)に溶解させ、 クロロアセトニトリル(3.78g)を加えた。

混合物を90 deg Cで3時間撹拌した。

空冷後、エーテル(100ml)を加えた。

混合物を室温で暫く撹拌し、濾過した。

滤液を減圧下、濃縮し、1,4-ジオキサ-8-アザスピロ[4.5]デカン-8-イルアセトニトリル(8.77g)を粗オイルとして得た。

この化合物はこれ以上精製せずに次の反応に用いた。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.79(4H,t,J=5.8Hz), 2.69(4H,t,J=5.9Hz), 3.53(2H,s), 3.96(4H,s).

[0684]

参考例 269

水素化リチウムアルミニウム(2.41g)をエーテル(40ml)に懸濁させ、1,4-ジオキサ-8-アザスピロ[4.5]デカン-8-イルアセトニトリル(8.76g、48.1mm ol)のエーテル溶液(80ml)を 0 deg C で加えた。

混合物を50 deg Cで21.5 時間撹拌した。

空冷後、エーテル(120ml)を加えた。

硫酸ナトリウム 10 水和物(20.5g)を 0 deg C で ゆっくりと加えた。

混合物を室温で1時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、濾液を硫酸ナトリウムで乾燥した。

濾液を減圧下、濃縮し、2-(1,4-ジオキサ-8-アザスピロ[4.5]デカン-8-イル)エタンアミン(8.55g)を粗オイルとして得た。

この化合物はこれ以上精製せずに次の反応に用いた。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.43(2H,br), 1.74(4 H,t,J=5.8Hz), 2.44(2H,t,J=6.2Hz), 2.53(4H,t,J=5.7Hz), 2.78(2H,t,J=6.3Hz), 3.95(4H,s).

6.92 (1 H, ddd, J=8.3, 2.4, 0.9Hz), 7.01(1 H, t, J=2.1Hz), 7.07 (1 H, ddd, J=8.0, 2.0, 1.2Hz), 7.25 (1 H, t, J=8.1Hz), 7.31 (1 H, t, J=8.1Hz), 8.85 (1 H, s).

[0683]

Reference Example 268

1 and 4 -dioxa -8-aza spiro melting [4. 5] decane (7.16 g, 50.0mmol) in triethylamine (40 ml), it added the chloro acetonitrile (3.78 g).

mixture 3 hours was agitated with 90 deg C.

After air cooling, ether (100 ml) was added.

It agitated mixture for a while with room temperature, filtered.

Under vacuum, it concentrated filtrate, 1 and 4 -dioxa -8-aza spiro it acquired[4. 5] decane -8-yl acetonitrile (8.77 g) as crude oil.

this compound above this without refining it used for following reaction.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.79 (4 H, t, J=5.8Hz), 2.69 (4 H, t, J=5.9Hz), 3.53 (2 H, s),
3.96 (4 H, s).

[0684]

Reference Example 269

Suspension doing lithium aluminum hydride Niu * (2.41 g) in ether (40 ml), 1 and 4 -dioxa -8-aza spiro it added ether solution (80 ml) of [4.5] decane -8-yl acetonitrile (8.76 g, 48.1 mmol) with 0 deg C.

mixture 21.5 hours was agitated with 50 deg C.

After air cooling, ether (120 ml) was added.

sodium sulfate decahydrate (20.5 g) was added slowly with 0 deg C.

mixture 1 hour was agitated with room temperature .

reaction mixture was filtered with celite, filtrate was dried with the sodium sulfate.

Under vacuum, it concentrated filtrate, 2 - it acquired (1 and 4 -dioxa -8-aza spiro [4. 5] decane -8-yl) ethane amine (8.55 g) as crude oil.

this compound above this without refining it used for following reaction.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.43 (2 H, br), 1.74 (4 H, t, J=5.8Hz), 2.44 (2 H, t,
J=6.2Hz), 2.53 (4 H, t, J=5.7Hz), 2.78 (2 H, t, J=6.3Hz),
3.95 (4 H, s).

[0685]

参考例 270

5-アミノペンタノール(7.74g、75.0mmol)のエタノール溶液(40ml)にアクリル酸エチル(8.26g)を滴下した。

混合物を室温で3日間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、N-(5-ヒドロキシペンチル)-β-アラニンエチル(16.4g)を粗淡黄色オイルとして得た。

この化合物は、さらに精製することなく次の反応に用いた。

「H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.26(3H,t,J=7.2Hz), 1.32-1.64(6H,m), 2.51(2H,t,J=6.5Hz), 2.63(2H,t,J=6.9Hz), 2.88(2H,t,J=6.5Hz), 3.64(2H,t,J=6.5Hz), 4.14(2H,q,J=7.2Hz), OH 及び NH は同定していない.

[0686]

参考例 271

4-ヒドロキシ-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(12.7g、69.7mmol)を THF(150ml)に懸濁させ、トリエチルアミン(24.4ml)を加え、続いてメタンスルホニルクロリド(8.42g)を 0 deg C で加えた。

混合物を室温で35分間撹拌した。

N-(5-ヒドロキシペンチル)- β -アラニンエチル(全量)を加えた。

混合物を室温で11.5 時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(300 ml)を加えた。

混合物を水(100ml×2)及び飽和食塩水(50ml) で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:2→1:3→酢酸エチル)で精製し、4-[N-(3-エトキシ-3-オキソプロピル)(5-ヒドロキシペンチル)アミノ]-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(16.6g)を粗黄色オイルとして得た。

この化合物をさらに精製することなく次の反応に用いた。

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.24(3H,t,J=7.2Hz), 1.37(3H,t,J=7.2Hz), 1.53-1.70(6H,m), 2.51(3 H,s), 2.70(2H,t,J=7.4Hz), 3.41(2H,t,J=7.7Hz), 3.64(2H,t,J=6.3Hz), 3.76(2H,t,J=7.2Hz), 4.13(2

[0685]

Reference Example 270

5 -amino pentanol ethyl acrylate (8.26 g) was dripped to ethanol solution (40 ml) of (7.74 g, 75.0mmol).

mixture 3 -day period was agitated with room temperature.

Under vacuum , it concentrated reaction mixture , N- (5 -hydroxy pentyl) - the;be-alanine ethyl it acquired (16.4 g) roughly as pale yellow oyl .

It used this compound, for following reaction furthermore withoutrefining.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.26 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.32 - 1.64 (6 H, m), 2.51 (2 H, t,
J=6.5Hz), 2.63 (2 H, t, J=6.9Hz), 2.88 (2 H, t, J=6.5Hz),
3.64(2 H, t, J=6.5Hz), 4.14 (2 H, q, J=7.2Hz), OH or NH
have not done identification.

[0686]

Reference Example 271

4 -hydroxy -2- methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl suspension doing (12.7 g, 69.7mmol) in THF (150 ml), continuously itadded methane sulfonyl chloride (8.42 g) with 0 deg C including triethylamine (24.4 ml).

mixture 35 min was agitated with room temperature.

N- (5 -hydroxy pentyl) - the;be -alanine ethyl (total amount) was added.

mixture 11.5 hours was agitated with room temperature.

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (300 ml) was added.

mixture water (100 ml \times 2) and was washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =1:2*1:3 *ethylacetate), 4 - [N-(3 -ethoxy -3- oxo propyl) (5 -hydroxy pentyl) amino] - 2 -methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl it acquired (16.6 g) roughly as yellow oyl.

It used for following reaction without furthermore refining the this compound.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.24 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.37 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.53 - 1.70 (6
H, m), 2.51 (3 H, s), 2.70 (2 H, t, J=7.4Hz), 3.41(2 H, t,
J=7.7Hz), 3.64 (2 H, t, J=6.3Hz), 3.76 (2 H, t, J=7.2Hz),

H,q,J=7.1Hz), 4.32(2H,q,J=7.2Hz), 8.49(1H,s), OH は同定していない.

[0687]

参考例 272

20%ナトリウムエトキシドエタノール溶液(16.8g) をエタノール(75ml)で希釈した。

4-[N-(3-エトキシ-3-オキソプロピル)(5-ヒドロキシペンチル)アミノ]-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(16.5g、44.9mmol)のエタノール溶液(50ml)を滴下した。

混合物を室温で 25 分間ついで 90 deg C で 50 分間撹拌した。

空冷後、反応混合物を、減圧下、濃縮し、水(15 0ml)を加え、酢酸で中和した。

混合物を酢酸エチル(300ml+100ml×3)で抽出 した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、5-ヒドロキシ-8-(5-ヒドロキシペンチル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-6-カルボン酸エチルを粗黄色固体として得た。

この化合物をさらに精製することなく次の反応に 用いた。

一部を酢酸エチルで再結晶を行い、黄色結晶として得た。

mp70-72 deg C.

元素分析値 C16H23N3O4として

Calcd:C,59.80;H,7.21;N,13.08.

Found: C,59.45; H,7.32; N,13.06.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃)enol 体及び keto 体の 混合物(1:2) δ 1.26(2H,t,J=7.1Hz), 1.34(1H,t,J= 7.1Hz), 1.38-1.50(2H,m), 1.58-1.73(4H,m), 2.4 5(2H,s), 2.55(1H,s), 3.51-3.59(2H,m), 3.65-3.7 4(7/3H,m), 3.78-4.03(2/3H,m), 4.23(2/3H,q,J=7. 1Hz), 4.28(4/3H,q,J=7.2Hz), 4.38(4/3H,s), 8.29 (2/3H,s), 8.73(1/3H,s), 11.99(2/3H,br), OH は 同定していない。

[0688]

参考例 273

5-ヒドロキシ-8-(5-ヒドロキシペンチル)-2-メチル-

4.13 (2 H, q, J=7.1Hz), 4.32 (2 H, q, J=7.2Hz), 8.49 (1 H, s), OH has notdone identification.

[0687]

Reference Example 272

20% sodium ethoxide ethanol solution (16.8 g) was diluted with ethanol (75 ml).

4 - [N- (3 -ethoxy -3- oxo propyl) (5 -hydroxy pentyl) amino] - 2 -methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl ethanol solution (50 ml) of (16.5 g, 44.9mmol) was dripped.

mixture with room temperature 25 min 50 min was agitated next with 90 deg C.

After air cooling, under vacuum, it concentrated reaction mixture, itneutralized with acetic acid including water (150 ml).

mixture was extracted with ethylacetate (300 ml +100ml X 3).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, 5 -hydroxy -8- (5 -hydroxy pentyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido itacquired [2 and 3 -d] pyrimidine -6-carboxylic acid ethyl roughly as yellow solid.

It used for following reaction without furthermore refining the this compound.

Part it did recrystallization with ethylacetate, it acquired as yellow crystal.

mp70-72deg C.

elemental analysis values

C₁₆H₂₃N₃O₄doing

Calcd:C, 59.80;H, 7.21;N, 13.08.

Found:C, 59.45;H, 7.32;N, 13.06.

mixture (1: 2);de 1.26 of ¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃) enol body or keto body (2 H, t, J=7.1Hz),1.34 (1 H, t, J=7.1Hz), 1.38 - 1.50 (2 H, m), 1.58 - 1.73 (4 H, m), 2.45 (2 H, s), 2.55 (1 H, s), 3.51 - 3.59(2 H, m), 3.65 - 3.74 (7/3 H, m), 3.78 - 4.03 (2/3 H, m), 4.23 (2/3 H, q, J=7.1Hz), 4.28 (4/3 H, q, J=7.2Hz), 4.38 (4/3 H, s), 8.29(2/3 H, s), 8.73 (1/3 H, s), 11.99 (2/3 H, br), OH has not done identification .

[0688]

Reference Example 273

5 -hydroxy -8- (5 -hydroxy pentyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro

7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-6-カルボン酸 エチル(全量)を 6 規定塩酸(110ml)に溶解させ、 その混合物を 140 deg C で 25 分間撹拌した。

反応混合物を、減圧下、濃縮し、0 deg C で飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を用いて中和した。

混合物を炭酸水素ナトリウムで飽和にした後、 酢酸エチル(300ml+100ml×3)で抽出した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性:ヘキサン:酢酸エチル= $2:1\rightarrow1:1\rightarrow1:2\rightarrow$ 酢酸エチル)で精製し、8-(5-ヒドロキシペンチル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(4.01g)を黄色オイルとして得た。

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.39-1.50(2H,m), 1.54(1H,br), 1.66(2H,quintet,J=7.2Hz), 1.68(2 H,quintet,J=7.6Hz), 2.54(3H,s), 2.70(2H,t,J=7.2 Hz), 3.61(2H,t,J=7.1Hz), 3.68(2H,t,J=6.6Hz), 3.73(2H,t,J=7.2Hz), 8.69(1H,s).

[0689]

参考例 274

8-(5-ヒドロキシペンチル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(2.52g、10.1mmol)をジクロロメタン(60ml)に溶解させ、デス-マーチン試薬(4.50g)を加えた。

混合物を室温で 5/4 時間撹拌した。

反応混合物にジクロロメタン(100ml)及び 0.2M チオ硫酸ナトリウム水溶液(75ml)を加えた。

分液し、水層をジクロロメタン(30ml×2)で抽出した。

有機層を併せ、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣に酢酸エチル:へキサン=1:1 を加え、不溶物を取り除いた。

濾液を減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1→ 1:2→酢酸エチル)で精製した。

さらに酢酸エチル:ヘキサン=1:1 で不溶物を再除去し、濾液を減圧下、濃縮し、5-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)ペンタナール(1.98g)をオレンジ色オイルとして得た。

pyrido melting [2 and 3 -d] pyrimidine -6-carboxylic acid ethyl (total amount) in 6 normal hydrochloric acid (110 ml), 25 min it agitated mixture with 140 deg C.

Under vacuum , it concentrated reaction mixture , it neutralized with 0 deg C making use of saturated sodium bicarbonate \ast aqueous solution .

mixture after with sodium hydrogen carbonate making saturated, was extracted with ethylacetate (300 ml + 100 ml X 3).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](basic:hexane:ethylacetate =2:1*1:1*1:2*ethylacetate), 8 - (5 -hydroxy pentyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on it acquired (4.01 g) as the yellow oyl.

¹H-nmr (300 MHz , CDCl₃);de
1.39 - 1.50 (2 H, m), 1.54 (1 H, br), 1.66 (2 H, quintet,
J=7.2Hz), 1.68 (2 H, quintet, J=7.6Hz), 2.54 (3 H, s), 2.70(2
H, t, J=7.2Hz), 3.61 (2 H, t, J=7.1Hz), 3.68 (2 H, t,
J=6.6Hz), 3.73 (2 H, t, J=7.2Hz), 8.69 (1 H, s).

[0689]

Reference Example 274

8 - (5 -hydroxy pentyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on melting (2.52 g, 10.1 mmol) in dichloromethane (60 ml), it added Dess-Martin reagent (4.50 g).

mixture 5/4 hours was agitated with room temperature.

dichloromethane (100 ml) and 0.2 Msodium thiosulfate aqueous solution (75 ml) were added to reaction mixture .

separating it did, extracted water layer with dichloromethane (30 ml X 2).

It adjusted organic layer, dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, insoluble matter was removed to the residue including ethylacetate:hexane =1:1.

filtrate was concentrated under vacuum, residue was refined with[shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate=1:1*1:2*ethylacetate).

Furthermore it re-removed insoluble matter with ethylacetate:hexane =1:1, under vacuum, concentrated filtrate, 5 - it acquired (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) pentanal (1.98 g) as orange oyl.

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.67-1.71(4H,m), 2.54(3H,s), 2.57(2H,t-like), 2.71(2H,t,J=7.2Hz), 3.61(2H,t,J=7.2Hz), 3.74(2H,t,J=6.2Hz), 8.70 (1H,s), 9.80(1H,s).

[0690]

参考例 275

5-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)ペンタナール(1.97g、7.97mmol)を1,2-ジクロロエタン(40ml)に溶解させ、1-Boc-ピペラジン(1.63g)を加えた。

トリアセトキシヒドロホウ酸ナトリウム(3.38g)及び酢酸(0.40ml)を加えた。

混合物を室温で45分間撹拌した。

アセトン(10ml)を加え、室温で10分間撹拌した。

ジクロロメタン(200ml)を加えた。

混合物を 1 規定水酸化ナトリウム水溶液(75ml) 及び飽和食塩水(75ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:3→ 酢酸エチル:メタノール=10:1)で精製し、4-[5-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)ペンチル]-1-ピペラジンカルボン酸 t-ブチル(2.99g)を黄色オイルとして得た。

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.36(2H,quintet,J=7.4Hz), 1.46(9H,s), 1.57(2H,quintet,J=7.6Hz), 1.66(2H,quintet,J=7.4Hz), 2.32-2.35(1H,m), 2.3 7(4H,t,J=5.0Hz), 2.46(1H,t,J=5.0Hz), 2.54(3H,s), 2.69(2H,t,J=7.1Hz), 3.43(4H,t,J=5.0Hz), 3.6 0(2H,t,J=7.1Hz), 3.71(2H,t,J=7.4Hz), 8.69(1H,s).

[0691]

参考例 276

4-[5-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d] ピリミジン-8(5H)-イル)ペンチル]-1-ピペラジンカルボン酸 <math>t-ブチル(2.98g、7.14mmol)、3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(4.70g)及び p-トルエンスルホン酸ー水和物(0.14g)をトルエン(70ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 25 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(350ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(50ml)、水(50m l)及び飽和食塩水(50ml)で洗浄した。 ¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.67 - 1.71 (4 H, m), 2.54 (3 H, s), 2.57 (2 H, t-like), 2.71 (2
H, t, J=7.2Hz), 3.61 (2 H, t, J=7.2Hz), 3.74(2 H, t,
J=6.2Hz), 8.70 (1 H, s), 9.80 (1 H, s).

[0690]

Reference Example 275

5 - 1 and 2 -dichloroethane melting (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) pentanal (1.97 g, 7.97mmol) in (40 ml), 1 -Boc-piperazine itadded (1.63 g).

triacetoxy hydro sodium borate (3.38 g) and acetic acid (0.40 ml) was added.

mixture 45 min was agitated with room temperature.

Including acetone (10 ml), 10 min it agitated with room temperature .

dichloromethane (200 ml) was added.

mixture 1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (75 ml) and was washed with saturated saline (75 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =1:3 *ethylacetate:methanol=10:1), 4 - [5 - (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) pentyl] - 1 -piperazine carboxylic acid t-butyl it acquired (2.99 g) as yellow oyl.

¹H-nmr (300 MHz , CDCl₃);de
1.36 (2 H, quintet, J=7.4Hz), 1.46 (9 H, s), 1.57 (2 H,
quintet, J=7.6Hz), 1.66 (2 H, quintet, J=7.4Hz), 2.32 - 2.35
(1 H, m), 2.37(4 H, t, J=5.0Hz), 2.46 (1 H, t, J=5.0Hz), 2.54
(3 H, s), 2.69 (2 H, t, J=7.1Hz), 3.43 (4 H, t, J=5.0Hz), 3.60
(2 H, t, J=7.1Hz), 3.71 (2 H, t, J=7.4Hz), 8.69 (1 H, s).

[0691]

Reference Example 276

4 - [5 - (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) pentyl] - 1 -piperazine carboxylic acid t-butyl (2.98 g, 7.14mmol), 3 - (3 -chlorophenoxy) aniline (4.70 g) and p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.14 g) was mixedto toluene (70 ml).

mixture 25 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (350 ml) to reaction mixture , saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (50 ml), thewater (50 ml) and you washed with saturated saline (50 $\,$

1)及び飽和食塩水(50ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1→酢酸エチル:メタノール=20:1→10:1→酢酸エチル:エタノール:トリエチルアミン=100:10:1、酢酸エチル→酢酸エチル:メタノール=4:1)で精製し、4-[5-[5-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]イミノ]-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]ペンチル]-1-ピペラジンカルボン酸 t-ブチル(1.86g)を黄色オイルとして得た。

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.32-1.39(2H,m), 1.46(9H,s), 1.51-1.67(4H,m), 2.31-2.41(4H,m), 2.45(2H,t,J=5.0Hz), 2.54(3H,s), 2.63(2H,t,J=6.6Hz), 3.38(2H,t,J=7.2Hz), 3.43(4H,t,J=5.0Hz), 3.68(2H,t,J=7.4Hz), 6.47(1H,t,J=2.1Hz), 6.59(1H,ddd,J=8.0,1.8,0.9Hz), 6.76(1H,ddd,J=8.1,2.4,0.9Hz), 6.92(1H,ddd,J=8.3,2.4,0.9Hz), 7.01(1H,t,J=2.3Hz), 7.07(1H,ddd,J=8.0,2.1,1.1Hz), 7.25(1H,t,J=8.1Hz), 7.31(1H,t,J=8.1Hz), 8.85(1H,s).

[0692]

参考例 277

4-[3-(2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d] ピリミジン-8(5H)-イル)プロピル]-1-ピペラジンカルボン酸 <math>t-ブチル(1.30g、3.34mmol)、N-[3-(3-アミノフェノキシ)フェニル]アセトアミド(2.43g)及び p-トルエンスルホン酸ー水和物(63mg)をトルエン(35ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 34 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(200ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(30ml)、水(30m l)及び飽和食塩水(30ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性:ヘキサン:酢酸エチル= $2:1 \rightarrow 3:2 \rightarrow 1:1 \rightarrow 1:2 \rightarrow$ 酢酸エチル)で精製し、4-[3-[5-[[3-[3-(アセチルアミノ)フェノキシ]フェニル]イミノ]-2-メチル-<math>6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]プロピル]-1-ピペラジンカルボン酸 t-ブチル(0.74g)を黄色アモルファスとして得た。

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.46(9H,s), 1.79(2 H,quintet,J=7.1Hz), 2.14(3H,s), 2.31-2.44(6H, m), 2.52(3H,s), 2.63(2H,t,J=6.6Hz), 3.38-3.44 (6H,m), 3.71(2H,t,J=7.1Hz), 6.43-6.44(1H,m), 6.53(1H,d,J=7.8Hz), 6.74-6.77(2H,m), 7.20-7.3 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate = 3:1 *ethylacetate :methanol = 20:1*10:1*ethylacetate :ethanol :triethylamine = 100:10:1, ethylacetate *ethylacetate :methanol = 4:1), 4 - [5 - [5 - [[3 - (3 - chlorophenoxy) phenyl] imino] - 2 - methyl - 6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine - 8 (5 H) -yl] pentyl] - 1 - piperazine carboxylic acid t-butyl it acquired (1.86 g) as yellow oyl .

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.32 - 1.39 (2 H, m), 1.46 (9 H, s), 1.51 - 1.67 (4 H, m),
2.31 - 2.41 (4 H, m),2.45 (2 H, t, J=5.0Hz), 2.54 (3 H, s),
2.63 (2 H, t, J=6.6Hz), 3.38 (2 H, t, J=7.2Hz), 3.43 (4 H, t,
J=5.0Hz), 3.68 (2 H, t, J=7.4Hz), 6.47 (1 H, t, J=2.1Hz),
6.59(1 H, ddd, J=8.0, 1.8, 0.9Hz), 6.76 (1 H, ddd, J=8.1, 2.4,
0.9Hz), 6.92 (1 H, ddd, J=8.3, 2.4, 0.9Hz), 7.01 (1 H, t,
J=2.3Hz), 7.07 (1 H, ddd, J=8.0, 2.1, 1.1Hz), 7.25 (1 H, t,
J=8.1Hz), 7.31 (1 H, t, J=8.1Hz), 8.85 (1 H, s).

[0692]

Reference Example 277

4 - [3 - (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) propyl] - 1 -piperazine carboxylic acid t-butyl (1.30 g, 3.34mmol), N- [3 - (3 -aminophenoxy) phenyl] acetamide (2.43 g) and p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (63 mg) wasmixed to toluene (35 ml).

mixture 34 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (200 ml) to reaction mixture , saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (30 ml), thewater (30 ml) and you washed with saturated saline (30 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](basic :hexane :ethylacetate =2:1*3:2*1:1*1:2*ethylacetate), 4 - [3 - [5 - [[3 - [3 - (acetylamino) phenoxy] phenyl] imino] - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] propyl] - 1 -piperazine carboxylic acid t-butyl it acquired (0.74 g) as yellow amorphous .

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.46 (9 H, s), 1.79 (2 H, quintet, J=7.1Hz), 2.14 (3 H, s),
2.31 - 2.44 (6 H, m), 2.52 (3 H, s), 2.63(2 H, t, J=6.6Hz),
3.38 - 3.44 (6 H, m), 3.71 (2 H, t, J=7.1Hz), 6.43 - 6.44 (1 H, m), 6.53 (1 H, d, J=7.8Hz), 6.74 - 6.77 (2 H, m), 7.20 - 7.32

2(4H,m), 7.74(1H,s), 8.83(1H,s).

[0693]

参考例 278

6-アミノヘキサノール(8.79g、75.0mmol)のエタノール溶液(40ml)にアクリル酸エチル(8.26g)を滴下した。

混合物を室温で3日間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、N-(6-ヒドロキシ ヘキシル)- β -アラニンエチル(18.1g)を粗淡黄色 オイルとして得た。

この化合物は、さらに精製することなく次の反応に用いた。

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.26(3H,t,J=7.1Hz), 1.35-1.57(8H,m), 2.51(2H,t,J=6.6Hz), 2.61(2H,t,J=6.9Hz), 2.87(2H,t,J=6.5Hz), 3.64(2H,t,J=6.5Hz), 4.14(2H,q,J=7.1Hz), OH 及び NH は同定していない。

[0694]

参考例 279

4-ヒドロキシ-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(12.7g、69.7mmol)を THF(150ml)に懸濁させ、トリエチルアミン(24.4ml)を加え、続いてメタンスルホニルクロリド(8.42g)を 0 deg C で加えた。

混合物を室温で40分間撹拌した。

N-(6-ヒドロキシヘキシル)- β -アラニンエチル(全量)を加えた。

混合物を室温で11時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(300 ml)を加えた。

混合物を水(100ml×2)及び飽和食塩水(50ml) で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:2→1:3→酢酸エチル)で精製し、4-[N-(3-エトキシ-3-オキソプロピル)(6-ヒドロキシヘキシル)アミノ]-2-メチル-5-ピリミジンカルボン酸エチル(23.0g)を粗オレンジ色オイルとして得た。

この化合物をさらに精製することなく次の反応に用いた。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.24(3H,t,J=7.1Hz), 1.36(3H,t,J=7.1Hz), 1.42-1.69(8H,m), 2.51(3 (4 H, m), 7.74 (1 H, s), 8.83 (1 H, s).

[0693]

Reference Example 278

6 -amino hexanol ethyl acrylate (8.26 g) was dripped to ethanol solution (40 ml) of (8.79 g, 75.0mmol).

mixture 3 -day period was agitated with room temperature.

Under vacuum, it concentrated reaction mixture, N-(6 -hydroxy hexyl) - the; be-alanine ethyl it acquired (18.1 g) roughly as pale yellow oyl.

It used this compound, for following reaction furthermore withoutrefining.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.26 (3 H, t, J=7.1Hz), 1.35 - 1.57 (8 H, m), 2.51 (2 H, t,
J=6.6Hz), 2.61 (2 H, t, J=6.9Hz), 2.87 (2 H, t, J=6.5Hz),
3.64(2 H, t, J=6.5Hz), 4.14 (2 H, q, J=7.1Hz), OH or NH
have not done identification.

[0694]

Reference Example 279

4 -hydroxy -2- methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl suspension doing (12.7 g, 69.7mmol) in THF (150 ml), continuously itadded methane sulfonyl chloride (8.42 g) with 0 deg C including triethylamine (24.4 ml).

mixture 40 min was agitated with room temperature.

N- (6 -hydroxy hexyl) - the; be -alanine ethyl (total amount) was added.

mixture 11 hours was agitated with room temperature.

reaction mixture was concentrated under vacuum, ethylacetate (300 ml) was added.

mixture water (100 ml \times 2) and was washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =1:2*1:3 *ethylacetate), 4 - [N-(3 -ethoxy -3- oxo propyl) (6 -hydroxy hexyl) amino] - 2 -methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl it acquired (23.0 g) roughly as orange oyl.

It used for following reaction without furthermore refining the this compound.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
1.24 (3 H, t, J=7.1Hz), 1.36 (3 H, t, J=7.1Hz), 1.42 - 1.69 (8

H,s), 2.69(2H,t,J=7.1Hz), 3.40(2H,t,J=7.6Hz), 3.63(2H,td,J=6.4,4.2Hz), 3.76(2H,t,J=7.4Hz), 4.13(2H,q,J=7.1Hz), 4.32(2H,q,J=7.1Hz), 8.48(1H,s), OH は同定していない.

[0695]

参考例 280

20%ナトリウムエトキシドエタノール溶液(22.5g) をエタノール(90ml)で希釈した。

4-[N-(3-エトキシ-3-オキソプロピル)(6-ヒドロキシ ヘキシル)アミノ]-2-メチル-5-ピリミジンカルボン 酸エチル(22.9g、60.0mmol)のエタノール溶液(6 0ml)を滴下した。

混合物を室温で 10 分間ついで 90 deg C で 50 分間撹拌した。

空冷後、反応混合物を、減圧下、濃縮し、水(15 0ml)を加え、酢酸で中和した。

混合物を酢酸エチル(500ml+100ml×3)で抽出 した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、5-ヒドロキシ-8-(6-ヒドロキシヘキシル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-6-カルボン酸エチルを粗黄色固体として得た。

この化合物をさらに精製することなく次の反応に 用いた。

一部を酢酸エチルで再結晶を行い、黄色結晶として得た。

mp88-89 deg C.

元素分析値 C₁₇H₂₅N₃O₄ として

Calcd:C,60.88;H,7.51;N,12.53.

Found: C,60.66; H,7.61; N,12.63.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃)enol 体及び keto 体の 混合物(1:2) δ 1.27(1H,t,J=7.2Hz), 1.34(2H,t,J=7.1Hz), 1.34-1.46(4H,m), 1.54(4H,br), 2.45(2 H,s), 2.55(1H,s), 3.50-3.59(2H,m), 3.61-3.71(7/3H,m), 3.73-4.02(2/3H,m), 4.23(2/3H,q,J=7.1Hz), 4.28(4/3H,q,J=7.2Hz), 4.37(4/3H,s), 8.28(2/3H,s), 8.73(1/3H,s), 11.99(2/3H,br), OH は同定していない。

[0696]

H, m), 2.51 (3 H, s), 2.69 (2 H, t, J=7.1Hz), 3.40(2 H, t, J=7.6Hz), 3.63 (2 H, td, J=6.4, 4.2Hz), 3.76 (2 H, t, J=7.4Hz), 4.13 (2 H, q, J=7.1Hz), 4.32 (2 H, q, J=7.1Hz), 8.48 (1 H, s), OH has notdone identification .

[0695]

Reference Example 280

20% sodium ethoxide ethanol solution (22.5 g) was diluted with ethanol (90 ml).

4 - [N- (3 -ethoxy -3- oxo propyl) (6 -hydroxy hexyl) amino] - 2 -methyl -5-pyrimidine carboxylic acid ethyl ethanol solution (60 ml) of (22.9 g, 60.0mmol) was dripped.

mixture with room temperature 10 min 50 min was agitated next with 90 deg C.

After air cooling , under vacuum , it concentrated reaction mixture , itneutralized with acetic acid including water (150 ml).

mixture was extracted with ethylacetate (500 ml +100ml X 3).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, 5-hydroxy -8-(6-hydroxy hexyl) - 2-methyl -7, 8-dihydro pyrido itacquired [2 and 3-d] pyrimidine -6-carboxylic acid ethyl roughly as yellow solid.

It used for following reaction without furthermore refining the this compound .

Part it did recrystallization with ethylacetate, it acquired as yellow crystal.

mp88-89deg C.

elemental analysis values

C₁₇H₂₅N₃O₄doing

Calcd:C, 60.88;H, 7.51;N, 12.53.

Found:C, 60.66;H, 7.61;N, 12.63.

mixture (1: 2);de 1.27 of ¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃) enol body or keto body (1 H, t, J=7.2Hz),1.34 (2 H, t, J=7.1Hz), 1.34 - 1.46 (4 H, m), 1.54 (4 H, br), 2.45 (2 H, s), 2.55 (1 H, s), 3.50 - 3.59 (2 H, m),3.61 - 3.71 (7/3 H, m), 3.73 - 4.02 (2/3 H, m), 4.23 (2/3 H, q, J=7.1Hz), 4.28 (4/3 H, q, J=7.2Hz), 4.37 (4/3 H, s), 8.28 (2/3 H, s),8.73 (1/3 H, s), 11.99 (2/3 H, br), OH has not done identification .

[0696]

参考例 281

5-ヒドロキシ-8-(6-ヒドロキシヘキシル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-6-カルボン酸エチル(全量)を 6 規定塩酸(150ml)に溶解させ、その混合物を 140 deg C で 40 分間撹拌した。

反応混合物を、減圧下、濃縮し、0 deg C で飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を用いて中和した。

混合物を炭酸水素ナトリウムで飽和にした後、 酢酸エチル(300ml+100ml×2)で抽出した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性:ヘキサン:酢酸エチル=1:1→1:2→酢酸エチル)で精製し、8-(6-ヒドロキシヘキシル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(8.41g)を黄色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.38-1.73(9H,m), 2.54(3H,s), 2.69(2H,t,J=7.1Hz), 3.60(2H,t,J=7.2 Hz), 3.66(2H,br), 3.71(2H,t,J=7.3Hz), 8.68(1H, s).

上記実施例と同様な方法で、以下の化合物を 合成することができる。

N⁵-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピルイミジン-2,5-ジアミン;

[5-[[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]アミノ]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピルイミジン-2-イル]メタノール;

4-[[4-[[5-[[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]アミノ] -2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピルイミジン-8 (5H)-イル]メチル]ピペリジン-1-イル]メチル]安息 香酸;

2-[[4-[[5-[[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]アミノ] -2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピルイミジン-8 (5H)-イル]メチル]ピペリジン-1-イル]メチル]安息 香酸;

4-[5-[[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]アミノ]-8-(ピペリジン-4-イルメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピルイミジン-2-イル]ブタン酸;4-[5-[[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]アミノ]-8-[(1-メチルピペリジン-4-イル)メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピルイミジン-2-イル]ブタン酸;4-[8-[[1-(2-カルボキシエチル)ピペリジン-4-イル]メチル]-5-[[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]アミノ]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピルイミジン-2-イル]ブ

Reference Example 281

5 -hydroxy -8- (6 -hydroxy hexyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido melting [2 and 3 -d] pyrimidine -6-carboxylic acid ethyl (total amount) in 6 normal hydrochloric acid (150 ml), 40 min it agitated mixture with 140 deg C.

Under vacuum, it concentrated reaction mixture, it neutralized with 0 deg C making use of saturated sodium bicarbonate * aqueous solution.

mixture after with sodium hydrogen carbonate making saturated, was extracted with ethylacetate (300 ml +100ml X 2).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic:hexane:ethylacetate =1:1*1:2*ethylacetate), 8 - (6-hydroxy hexyl) - 2-methyl-7, 8-dihydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine-5 (6 H) -on it acquired (8.41 g) as the yellow oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.38 - 1.73 (9 H, m), 2.54 (3 H, s), 2.69 (2 H, t, J=7.1Hz),
3.60 (2 H, t, J=7.2Hz), 3.66 (2 H, br), 3.71(2 H, t, J=7.3Hz),
8.68 (1 H, s).

With above-mentioned Working Example and same method, compound below can be synthesized.

N⁵- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pill imidine -2, 5-diamine;

[5 - [[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] amino] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pill imidine -2- yl] methanol;

4 - [[4 - [[5 - [[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] amino] - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pill imidine -8 (5 H) -yl] methyl] piperidine -1- yl] methyl] benzoic acid;

2 - [[4 - [[5 - [[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] amino] - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pill imidine -8 (5 H) -yl] methyl] piperidine -1- yl] methyl] benzoic acid;

4 - [5 - [[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] amino] - 8 - (piperidine -4- yl methyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pill imidine -2- yl] butanoic acid; 4- [5 - [[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] amino] - 8 - [(1 -methyl piperidine -4- yl) methyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pill imidine -2- yl] butanoic acid; 4- [8 - [[1 - (2 -carboxy ethyl) piperidine -4- yl] methyl] - 5 - [[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] amino] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pill imidine -2- yl] butanoic acid; [4 - [[5

タン酸:[4-[[5-[[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]ア ミノ]-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピルイミジ ン-8(5H)-イル]メチル]フェノキシ]酢酸;[3-[[5-[[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]アミノ]-2-メチル-6,7 -ジヒドロピリド[2,3-d]ピルイミジン-8(5H)-イル]メ チル]フェノキシ]酢酸;[2-[[5-[[3-(3-クロロフェノ キシ)フェニル]アミノ]-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド [2,3-d]ピルイミジン-8(5H)-イル]メチル]フェノキ シ]酢酸;5-(3-クロロフェノキシ)-3-(2-メチル-5,6, 7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピルイミジン-5-イル) -1,3-ベンゾオキサゾール-2(3H)-オン;5-(3-クロロ フェノキシ)-3-(2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド [2,3-d]ピルイミジン-5-イル)-1,3-ベンゾチアゾー ル-2(3H)-オン;5-(3-クロロフェノキシ)-3-(2-メチ ル-6,7,8,9-テトラヒドロ-5H-ピルイミド[4,5-b]アゼ ピン-5-イル)-1,3-ベンゾオキサゾール-2(3H)-オ ン;5-(3-クロロフェノキシ)-3-(2-メチル-6,7,8,9-テ トラヒドロ-5H-ピルイミド[4,5-b]アゼピン-5-イル)-1,3-ベンゾチアゾール-2(3H)-オン;またはこれら の塩など N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メ チル-6,7-ジヒドロ-5H-ピロロ[2,3-d]ピルイミジン-5-アミン;

[0697]

製剤例1

本発明における式(I)で表される化合物またはその塩を有効成分として含有する GRK 阻害剤(例、心不全治療剤など)は、例えば次のような処方によって製造することができる。

なお、以下の処方において活性成分以外の成分(添加物)は、日本薬局方、日本薬局方外医薬品規格または医薬品添加物規格における収載品などを用いることができる。

- [[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] amino] - 2 -methyl -6. 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pill imidine -8 (5 H) -yl] methyl] phenoxy] acetic acid; [3 - [[5 - [[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl amino] - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pill imidine -8 (5 H) -yl] methyl] phenoxy] acetic acid; [2 - [[5 - [[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] amino] - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pill imidine -8 (5 H) -yl] methyl] phenoxy] acetic acid;5-(3 -chlorophenoxy) - 3 - (2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pill imidine -5-yl)-1 and 3 -benzoxazole -2 (3 H) -on;5- (3 -chlorophenoxy) - 3 - (2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pill imidine -5-yl) - 1 and 3 -benzothiazole -2 (3 H) -on;5-(3 -chlorophenoxy) -3 - (2 -methyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H-pill imide [4 and 5 -b] azepine -5-yl) - 1 and 3 -benzoxazole -2 (3 H) -on;5-(3 -chlorophenoxy) - 3 - (2 -methyl -6, 7, 8, 9-tetrahydro -5H-pill imide [4 and 5 -b] azepine -5-yl) - 1 and 3 -benzothiazole -2 (3 H)-on; or N- such as these salt [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -6, 7-dihydro -5H-pyrrolo [2 and 3 -d] pill imidine -5-amine;

[0697]

Formulation Example 1

It can produce GRKinhibitor (Such as example and heart failure therapeutic agent) which contains compound or its salt which is displayed with Formula (I) in this invention as active ingredient, with for example next kind of formulation.

Furthermore, in formulation below as for component (additive) other than the active ingredient, taking in Hajime item etc in drug standard or drug additive standard outside Pharmacopoeia Japonica, Pharmacopoeia Japonica can be used.

1. カプセル剤

(1) 実施例126で得られた化合物 40mg

(2) ラクトース 7 0 m g

(3) 微結晶セルロース 9 mg

(4) ステアリン酸マグネシウム 1 mg1カプセル 1 2 0 mg